日本国特許庁 04.11.2004 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2004年 1月 9日.

REC'D 2 3 DEC 2004

POT

WIPO

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-003813

[ST. 10/C]:

[JP2004-003813]

出 願 人
Applicant(s):

富士写真フイルム株式会社

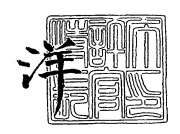
 $A(iA_i)$

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年12月13日





【書類名】 特許願 【整理番号】 P045957 平成16年 1月 9日 【提出日】 【あて先】 特許庁長官 殿 【国際特許分類】 C09D 11/00 B411 2/01 【発明者】 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会社内 【住所又は居所】 田口 敏樹 【氏名】 【発明者】 静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会社内 【住所又は居所】 小川 学 【氏名】 【特許出願人】 000005201 【識別番号】 富士写真フイルム株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100105647 【弁理士】 小栗 昌平 【氏名又は名称】 03-5561-3990 【電話番号】 【選任した代理人】 【識別番号】 100105474 【弁理士】 【氏名又は名称】 本多 弘徳 03-5561-3990 【電話番号】 【選任した代理人】 100108589 【識別番号】 【弁理士】 市川 利光 【氏名又は名称】 03-5561-3990 【電話番号】 【選任した代理人】 【識別番号】 100115107 【弁理士】 【氏名又は名称】 高松 猛 03-5561-3990 【電話番号】 【選任した代理人】 【識別番号】 100090343 【弁理士】 【氏名又は名称】 栗宇 百合子 【電話番号】 03-5561-3990 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 092740 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 【物件名】 要約書 1

0003489

【包括委任状番号】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

 λ maxが 5 0 0 n m から 7 0 0 n m にあり、吸光度 1. 0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が 1 0 0 n m 以上である染料を少なくとも 1 種、水性媒体中に溶解または分散してなるインクジェット用ブラックインクにおいて、該インクを水が沸騰する条件下で 6 時間加熱還流処理し、該還流処理の前後で、光路長 5 μ m のセルを使用して測定した可視域にある λ max部の吸光度の変化率が 1 0 %以下であることを特徴とするインクジェット用ブラックインク。

【請求項2】

λmaxが350nmから500nmにある染料をさらに少なくとも1種含有することを 特徴とする請求項1に記載のインクジェット用プラックインク。

【請求項3】

インクに含まれる少なくとも1種の染料の酸化電位が1.0V(vs SCE)よりも 貴であることを特徴とする請求項1または2に記載のインクジェット用プラックインク。

【請求項4】

インクに含まれる少なくとも1種の染料が下記一般式(1)で表される染料であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のインクジェット用ブラックインク。

一般式 (1) : $A_1 - N = N - A_2 - N = N - A_3$

式中、 A_1 、 A_2 および A_3 は、各々独立に、置換されていてもよい芳香族基または置換されていてもよい複素環基を表す。 A_1 および A_3 は一価の基であり、 A_2 は二価の基である。

【請求項5】

水性媒体として、沸点が150℃以上の水溶性有機溶媒を含有することを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載のインクジェット用プラックインク。

【請求項6】

インク中のアミド系溶媒の含有量が5質量%以下であることを特徴とする請求項1~5 のいずれかに記載のインクジェット用ブラックインク。

【請求項7】

インクのpHが $6\sim9$ であることを特徴とする請求項 $1\sim6$ のいずれかに記載のインクジェット用ブラックインク。

【書類名】明細書

【発明の名称】インクジェット用プラックインク

【技術分野】

[0001]

本発明は、画像の耐久性およびインクの吐出性に優れたインクジェット用ブラックインクに関する。

【背景技術】

[0002]

近年、コンピュータの普及に伴い、インクジェットプリンタがオフィスだけでなく家庭 で紙、フィルム、布等に印字するために広く利用されている。

インクジェット記録方法には、ピエゾ素子により圧力を加えて液滴を吐出させる方式、 熱によりインク中に気泡を発生させて液滴を吐出させる方式、超音波を用いた方式、ある いは静電力により液滴を吸引吐出させる方式がある。これらのインクジェット記録用イン ク組成物としては、水性インク、油性インク、あるいは固体(溶融型)インクが用いられ る。これらのインクのうち、製造、取り扱い性・臭気・安全性等の点から水性インクが主 流となっている。

[0003]

これらのインクジェット記録用インクに用いられる着色剤に対しては、溶媒に対する溶解性が高いこと、高濃度記録が可能であること、色相が良好であること、光、熱、空気、水や薬品に対する堅牢性に優れていること、受像材料に対して定着性が良く滲みにくいこと、インクとしての保存性に優れていること、毒性がないこと、純度が高いこと、さらには、安価に入手できることが要求されている。しかしながら、これらの要求を高いレベルで満たす着色剤を捜し求めることは、極めて難しい。既にインクジェット用として様々な染料や顔料が提案され、実際に使用されているが、未だに全ての要求を満足する着色剤は、発見されていないのが現状である。カラーインデックス(C. I.)番号が付与されているような、従来からよく知られている染料や顔料では、インクジェット記録用インクに要求される色相と堅牢性とを両立させることは難しい。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0004]

本発明者らは、染料を用いた水性のインクジェット用インクについて検討を進めてきたところ、水性のブラックイングは、画像耐久性が低いという問題があることが判明した。また、カーボンブラックなどとは異なり、単独で文字などの印字品質の高い黒画像を得ることができるような黒染料はほとんどなく、数種の異なった吸収スペクトルを有する染料を混合して使用することが必要であるが、このような染料はインクの調液条件や染料種によっては染料が分解しやすく、該染料を用いたインクではインクの安定性に欠け、これに起因するインクの吐出不良が起きやすいという問題があることも判明した。

[0005]

上記事情に鑑み、本発明は、インクの吐出性に優れたインクジェット用プラックインクを提供することを目的とする。また、本発明は、インクの吐出性に優れ、さらに画像の耐久性にも優れたインクジェット用プラックインクを提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0006]

上記課題は、下記手段により解決される。

1. λ maxが 5 0 0 n m から 7 0 0 n m にあり、吸光度 1. 0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が 1 0 0 n m 以上である染料を少なくとも 1 種、水性媒体中に溶解または分散してなるインクジェット用プラックインクにおいて、該インクを水が沸騰する条件下で 6 時間加熱還流処理し、該還流処理の前後で、光路長 5 μ m のセルを使用して測定した可視域にある λ max 部の吸光度の変化率が 1 0 %以下であることを特徴とするインクジェット用プラックインク。

- 2. λ maxが 3 5 0 n m から 5 0 0 n m にある染料をさらに少なくとも 1 種含有することを特徴とする上記 1 に記載のインクジェット用ブラックインク。
- 3. インクに含まれる少なくとも1種の染料の酸化電位が1.0V(vs SCE)よりも貴であることを特徴とする上記1または2に記載のインクジェット用ブラックインク
- 4. インクに含まれる少なくとも1種の染料が下記一般式(1)で表される染料であることを特徴とする上記1~3のいずれかに記載のインクジェット用ブラックインク。

一般式 (1) : $A_1 - N = N - A_2 - N = N - A_3$

式中、 A_1 、 A_2 および A_3 は、各々独立に、置換されていてもよい芳香族基または置換されていてもよい複素環基を表す。 A_1 および A_3 は一価の基であり、 A_2 は二価の基である。

- 5. 水性媒体として、沸点が150℃以上の水溶性有機溶媒を含有することを特徴とする上記1~4のいずれかに記載のインクジェット用ブラックインク。
- 6. インク中のアミド系溶媒の含有量が5質量%以下であることを特徴とする上記1~ 5のいずれかに記載のインクジェット用ブラックインク。
- 7. インクの p H が 6 ~ 9 であることを特徴とする上記 1 ~ 6 のいずれかに記載のインクジェット用ブラックインク。

【発明の効果】

[0007]

本発明によれば、画像の耐久性およびインクの吐出性に優れたインクジェット用ブラックインクを提供することができる。

本発明のインクは、耐候性(光、熱、オゾンなどに対する堅牢性)に優れるので、本発明のインクにより耐久性(画像保存性)に優れる画像を得ることができる。また、本発明のインクは、安定性にも優れるので、その吐出性も良好である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0008]

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明のインクジェット用ブラックインクでは、インクを水が沸騰する条件下で 6 時間加熱還流処理し、該還流処理の前後で、このインクの吸光度を光路長 5μ mのセルで測定したときの可視域にある λ max部の吸光度の変化率が 10%以下となるようにすることにより、十分なインク安定性を得ることができる。

[0009]

ブラックインクの安定性を保つためにインクの処方や経時条件などを種々検討した結果 得た本発明者らの知見によれば、ブラック染料を使用したブラックインクでは、インク処 方と経時条件によってはインクの性能が劣化してしまう。この性能劣化の主原因は、イン ク中の染料の分解であり、この分解は主に加溶媒分解である。

インクの使用中における品質を保証するためには、インクの安定性を適切に評価する評価法が必要であるが、本発明者らは安定性の評価に有効な方法を見出すことに成功した。

その方法とは、調液したブラックインクを水が沸騰する条件下で 6 時間加熱還流したときに、その前後で、染料が分解したかどうかを判定する方法である。その判定は、インクをそのまま光学的に測定することにより可能になる。特に、インクは希釈することにより、その光学特性が変化することが考え得るため、本発明では、インクを希釈することなく光路長 5 μ mの極薄型セルに注入したまま可視域の吸光度 (Abs)を測定する方法、すなわち、該インクを水が沸騰する条件下で 6 時間加熱還流処理し、該還流処理の前後で、薄層セルでスペクトル測定した可視域にある λ max部の吸光度の変化率を調べる方法を採用した。

この測定を行ったとき、λmax部の吸光度の変化率が10%以下、好ましくは5%以下、より好ましくは3%以下となるように、インクに用いる染料や添加剤を選択し、処方することによりと安定性に優れたインクを得ることができる。

なお、希釈しないインクとは、通常、インク中の染料濃度が好ましくは 0. 2~20質

量%、より好ましくは0.5~15質量のインクを指す。また、水が沸騰する条件とは、 具体的には、100℃(1気圧)、または100℃未満でも減圧下の条件を指す。

[0010]

一般に、加溶媒分解の場合、溶媒の塩基性、比誘電率、系全体のpH、求核剤の存在などによりその速度が支配される。

[0011]

本発明では、インク溶媒としては、沸点が150℃以上の水溶性有機溶媒を使用することが好ましい。

また、塩基性の強いアミド系溶媒の使用は回避するか、その添加量をインクの質量あたり5質量%以下に抑えることが好ましい。このようなアミド系溶媒の例としては、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、アセトアミド、テトラメチルグアニジン、2ーピロリドン、1, 3ージメチルー2ーイミダゾリジノンなどが挙げられる。

一方、好ましいインク溶媒としては、グリセリン、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、トリエチレングリコールモノブチルエーテルなどが挙げられる。

[0012]

また、インクのpHは $6\sim9$ とすることが好ましい。この理由は、pHが低すぎる系では染料の析出が起きやすく、酸加水分解が進行しやすくなり、pHの高い系では加水分解ならびに求核攻撃による染料の分解が起きやすくなるためである。pHの好ましい範囲は $6.5\sim8.5$ 、さらに好ましくは $7.0\sim8.0$ の範囲である。

インクに添加するpH調節剤も、有機化学の分野でいうところの、求核性の低い塩基を 選択することが好ましい。すなわち、置換アルキルアミン類や、アンモニアは使用を回避 した方が好ましい。一方、好ましいpH調節剤としては、無機塩基である、リチウム、ナ トリウム、カリウム等の水酸化物、炭酸塩等が挙げられる。

[0013]

次に、本発明で用いられるについて詳細に説明する。

本発明で使用するブラックインクには、波長 λ maxが500 n mから700 n mにあり、吸光度1.0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が100 n m以上(好ましくは120 n m以上500 n m以下、さらに好ましくは120 n m以上350 n m以下)である染料(L)を使用する。

[0014]

この染料(L)単独で、画像品質の高い「(しまりのよい)黒」=観察光源によらず、かつB、G、Rのいずれかの色調が強調されにくい黒を実現できる場合は、この染料を単独でプラックインク用染料として使用することも可能であるが、通常はこの染料の吸収が低い領域をカバーする染料と併用するのが一般的である。通常はイエロー領域に主吸収(λ maxが 350 から 500 n m)を有する染料(S)と併用するのが好ましい。また、さらに他の染料と併用してブラックインクを作製することも可能である。

[0015]

本発明においては、該染料を単独もしくは混合して水性媒体中に溶解または分散することによりプラックインクを作製するが、インクジェット用ブラックインクとして好ましい性能、すなわち、1)耐候性に優れること、および/または、2)褪色後も黒のバランスが崩れないことを満足するために、下記の条件を満たすようなインクを作製するのが好ましい。

[0016]

まず、該ブラックインクを用いてJISコード2223の黒四角番号を48ポイントで印字し、これをステータスAフィルター(ビジュアルフィルター)により測定した反射度 (D_{vis}) を初期濃度として規定する。ステータスAフィルターを搭載した反射濃度測定機としては、たとえばX-Ri te濃度測定機などを挙げることができる。ここで「黒」を濃度測定する場合、標準的な観察反射濃度として D_{vis} による測定値を使用する。この

印刷物を、 $5ppmのオゾンを常時発生可能なオゾン褪色試験機を用いて強制的に褪色させ、その反射濃度(<math>D_{vis}$)が初期反射濃度値の80%となるまでの時間(t)から強制褪色速度定数(k_{vis})を「0.8=exp($-k_{vis}\cdot t$)」なる関係式から求める。ブラックインクでは、該速度定数(k_{vis})が 5.0×10^{-2} [hour-1] 以下が好ましく、 3.0×10^{-2} [hour-1] 以下がより好ましく、 1.0×10^{-2} [hour-1] 以下が特に好ましい。(条件 1)

[0017]

また、該ブラックインクを用いてJISコード2223の黒四角記号を48ポイントで印字し、これをステータスAフィルターにより測定した濃度測定値で、 D_{vis} ではないC(シアン)、M(マゼンタ)、Y(イエロー)3色の反射濃度(D_R , D_G , D_B)も初期濃度として規定する。ここで、(D_R , D_G , D_B)は、(V_v ドフィルターのよるC反射濃度、グリーンフィルターのよるM反射濃度、ブルーフィルターのよるY反射濃度)を示す。この印刷物を上記の方法に従って S_p_m のオゾンを常時発生可能なオゾン褪色試験機を用いて強制的に褪色させ、それぞれの反射濃度(D_R , D_G , D_B)が初期濃度値の80%となるまでの時間からも同様に強制褪色速度定数(K_R , K_G , K_B)を定める。該3つの速度定数を求めて、その最大値と最小値の比(K_R)を求めた場合(たとえば K_R が最大値で、 K_R が最小値の場合、 K_R 0、 K_R 1、 K_R 2以下が好ましく、1、1以下がより好ましく、1、05以下が特に好ましい。(条件2)

[0018]

なお、上記で使用した「JISコード2223の黒四角記号を48ポイントで印字した印字物」は、濃度測定に十分な大きさを与えるため、測定機のアパーチャーを十分にカバーする大きさに画像を印字したものである。

[0019]

また、ブラックインクに使用する少なくとも1つの染料の酸化電位は、1.0V(vs SCE)よりも貴であることが好ましく、よい好ましくは1.1V(vs SCE)よりも貴、さらに好ましくは1.2V(vs SCE)よりも貴、最も好ましくは1.25V(vs SCE)よりも貴である。染料の酸化電位を1.0Vより貴とすることにより、画像耐久性、特にオゾン耐性に優れる画像を得ることができる。また、酸化電位が1.0Vより貴である染料の少なくとも1つは λ maxが500 n m以上であることが好ましい。(条件3)

[0020]

なお、酸化電位の値 (Eox) は当業者が容易に測定することができる。この方法に関しては、例えばP. Delahay著"New Instrumental Methods in Electrochemistry" (1954年 Interscience Publishers社刊)、A. J. Bard他著"Electrochemical Methods" (1980年 JohnWiley & Sons社刊)、藤嶋昭他著"電気化学測定法" (1984年 技報堂出版社刊) などに記載されている。

[0021]

具体的には、酸化電位は、過塩素酸ナトリウムや過塩素酸テトラプロピルアンモニウムなどの支持電解質を含むジメチルホルムアミドやアセトニトリルなどの溶媒中に、被験試料を $1\times10^{-4}\sim1\times10^{-6}$ モル/リットルの濃度に溶解して、サイクリックボルタンメトリーや直流ポーラログラフィーを用いてSCE(飽和カロメル電極)に対する値として測定する。この値は、液間電位差や試料溶液の液抵抗などの影響で、数10ミルボルト程度偏位することがあるが、標準試料(例えばハイドロキノン)を入れて電位の再現性を保証することができる。なお、電位を一義的に規定するために、本発明では、 $0.1moldm^{-3}$ の過塩素酸テトラプロピルアンモニウムを支持電解質として含むジメチルホルムアミド中(染料の濃度は $0.001moldm^{-3}$)で直流ポーラログラフィーにより測定した値(vsSCE)を染料の酸化電位とする。水溶性染料の場合では直接N,N-ジメチルホルムアミドに溶解し辛い場合があるが、その場合には出来る限り少量の水を用いて染料を溶解した後、含水量が2%以下となるようにN,N-ジメチルホルムアミドで希釈

して測定する。

[0022]

酸化電位 (Eox) の値は試料から電極への電子の移りやすさを表し、その値が大きい (酸化電位が貴である) ほど試料から電極への電子の移りにくい、言い換えれば、酸化されにくいことを表す。化合物の構造との関連では、電子求引性基を導入することにより酸化電位はより貴となり、電子供与性基を導入することにより酸化電位はより卑となる。

[0023]

さらに、ブラックインクとしては、前記一般式(1)に記載のアゾ染料を使用して作製することが好ましい。一般式(1)に記載のアゾ染料としては、まず λ maxが 5 0 0 n m から 7 0 0 n mにあり、吸光度 1. 0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が 1 0 0 n m以上である染料(L)に該当するものを挙げることができる。これの他に、 λ maxが 3 5 0 n m から 5 0 0 n m にある染料(S)も同様に一般式(1)の染料に該当するものとして挙げることができる。好ましくは染料(L)の少なくとも 1 つが一般式(1)の染料であるが、特に好ましくは染料(L)、(S)のいずれにおいても少なくとも 1 つが一般式(1)の染料であり、中でもインク中全染料の 9 0 質量%が一般式(1)の染料であることが好ましい。(条件 4)

[0024]

以下に、一般式 (1) で表される染料について説明する。

-般式(1): $A_1-N=N-A_2-N=N-A_3$

式中、 A_1 、 A_2 および A_3 は、各々独立に、置換されていてもよい芳香族基または置換されていてもよい複素環基を表す。 A_1 および A_3 は一価の基であり、 A_2 は二価の基である。

一般式(1)で表されるアゾ染料は、特に下記一般式(2)で表される染料であることが好ましい。

一般式(2);

[0025]

【化1】

[0026]

上記一般式 (2) 中、 T_1 および T_2 は、各々 $=CR_{12}$ -および $-CR_{13}$ =を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が $=CR_{12}$ -または $-CR_{13}$ =を表す。

[0027]

V1、R12およびR13は、それぞれ独立して、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルアミノ基、複素環スルホニルアミノ基、ニトロ基、アルキルもしくはアリールチオ基、複素環チオ基、アルキルもしくはアリールスルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルフィニル基、表別フィニル基、表別フィニル基、またはスルホ基を表し、

各基は更に置換されていてもよい。

[0028]

R₁₀、R₁₁は、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルまたはアリールスルホニル基、スルファモイル基を表し、各基は更に置換基を有していてもよい

また、 R_{12} と R_{10} 、あるいは R_{10} と R_{11} が結合して5乃至6 員環を形成してもよい。 A_1 及び A_2 は一般式(1)と同義である。

[0029]

一般式 (2) で表されるアゾ染料は、さらに下記一般式 (3-1) または下記一般式 (3-2) で表される染料であることが好ましい。

[0030]

【化2】

$$-$$
般式(3-1) R_{14} R_{15} $R_{2}=T_{1}$ R_{10} R_{10} R_{11} R_{11}

$$R_{14}$$
 R_{14} R_{10} R_{10} R_{10} R_{10} R_{10} R_{11} R_{11} R_{12} R_{13} R_{14} R_{14} R_{15} R_{16} R_{17} R_{17} R_{18} R_{19} R_{11}

[0031]

上記一般式(3-1) および一般式(3-2) 中、 R_{14} および R_{15} は、一般式(2) の R_{12} と同義である。 A_1 、 R_{10} 、 R_{11} 、 T_1 、 T_2 、および V_1 は、一般式(2) と同義である。

[0032]

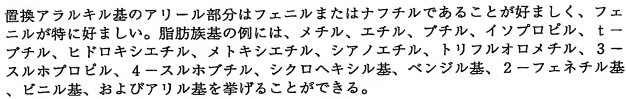
ここで、一般式 (1)、一般式 (2)、一般式 (3-1) および一般式 (3-2) (以下、一般式 (3-1) と一般式 (3-2) とをまとめて表すときには一般式 (3) と記載する。)の説明において使用される用語(置換基)について説明する。これらの用語は後述する一般式 (4)、一般式 (5) の説明にも共通するものである。

[0033]

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子および臭素原子が挙げられる。

[0034]

脂肪族基は、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アラルキル基および置換アラルキル基を意味する。脂肪族基は分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。脂肪族基の炭素原子数は1~20であることが好ましく、1~16であることがさらに好ましい。アラルキル基および



[0035]

1価の芳香族基はアリール基および置換アリール基を意味する。アリール基は、フェニルまたはナフチルであることが好ましく、フェニルが特に好ましい。1価の芳香族基の炭素原子数は $6\sim2$ 0であることが好ましく、 $6\sim1$ 6がさらに好ましい。1価の芳香族基の例には、フェニル、p-トリル、p-メトキシフェニル、o-クロロフェニルおよびm-(3-スルホプロピルアミノ)フェニルが含まれる。2価の芳香族基は、これらの1価の芳香族基を2価にしたものであり、その例としてフェニレン、p-トリレン、p-メトキシフェニレン、o-クロロフェニレンおよびm-(3-スルホプロピルアミノ)フェニレン、ナフチレンなどが含まれる。

[0036]

複素環基には、置換基を有する複素環基および無置換の複素環基が含まれる。複素環に 脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。複素環基としては、5 員ま たは6 員環の複素環基が好ましく、複素環のヘテロ原子としてはN、O、およびSをあげ ることができる。上記置換基の例には、脂肪族基、ハロゲン原子、アルキル及びアリール スルホニル基、アシル基、アシルアミノ基、スルファモイル基、カルバモイル基、イオン 性親水性基などが含まれる。1 価の複素環基の例には、2 ーピリジル基、2 ーチエニル基 、2 ーチアゾリル基、2 ーベンゾチアゾリル基、2 ーベンゾオキサゾリル基および2 ーフ リル基が含まれる。2 価の複素環基は、前記の1 価の複素環中の水素原子を取り除いて結 合手になった基である。

[0037]

カルバモイル基には、置換基を有するカルバモイル基および無置換のカルバモイル基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記カルバモイル基の例には、メチルカルバモイル基およびジメチルカルバモイル基が含まれる。

[0038]

アルコキシカルボニル基には、置換基を有するアルコキシカルボニル基および無置換のアルコキシカルボニル基が含まれる。アルコキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基の例には、メトキシカルボニル基およびエトキシカルボニル基が含まれる。

[0039]

アリールオキシカルボニル基には、置換基を有するアリールオキシカルボニル基および 無置換のアリールオキシカルボニル基が含まれる。アリールオキシカルボニル基としては 、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には 、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基の例には、フェノキシ カルボニル基が含まれる。

[0040]

複素環オキシカルボニル基には、置換基を有する複素環オキシカボニル基および無置換の複素環オキシカルボニル基が含まれる。複素環オキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環オキシカルボニル基の例には、2-ピリジルオキシカルボニル基が含まれる。

アシル基には、置換基を有するアシル基および無置換のアシル基が含まれる。アシル基としては、炭素原子数が1~20のアシル基が好ましい。上記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。上記アシル基の例には、アセチル基およびベンゾイル基が含まれる

[0041]

アルコキシ基には、置換基を有するアルコキシ基および無置換のアルコキシ基が含まれる。アルコキシ基としては、炭素原子数が1~20のアルコキシ基が好ましい。置換基の例には、アルコキシ基、ヒドロキシル基、およびイオン性親水性基が含まれる。上記アルコキシ基の例には、メトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、メトキシエトキシ基、ヒドロキシエトキシ基および3-カルボキシプロポキシ基が含まれる。

[0042]

アリールオキシ基には、置換基を有するアリールオキシ基および無置換のアリールオキシ基が含まれる。アリールオキシ基としては、炭素原子数が6~20のアリールオキシ基が好ましい。上記置換基の例には、アルコキシ基およびイオン性親水性基が含まれる。上記アリールオキシ基の例には、フェノキシ基、pーメトキシフェノキシ基およびoーメトキシフェノキシ基が含まれる。

[0043]

複素環オキシ基には、置換基を有する複素環オキシ基および無置換の複素環オキシ基が含まれる。上記複素環オキシ基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシ基が好ましい。上記置換基の例には、アルキル基、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。上記複素環オキシ基の例には、3-ピリジルオキシ基、3-チエニルオキシ基が含まれる。

[0044]

シリルオキシ基としては、炭素原子数が1~20の脂肪族基、芳香族基が置換したシリルオキシ基が好ましい。シリルオキシ基の例には、トリメチルシリルオキシ、ジフェニルメチルシリルオキシが含まれる。

[0045]

アシルオキシ基には、置換基を有するアシルオキシ基および無置換のアシルオキシ基が含まれる。アシルオキシ基としては、炭素原子数1~20のアシルオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アシルオキシ基の例には、アセトキシ基およびベンゾイルオキシ基が含まれる。

[0046]

カルバモイルオキシ基には、置換基を有するカルバモイルオキシ基および無置換のカルバモイルオキシ基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。カルバモイルオキシ基の例には、N-メチルカルバモイルオキシ基が含まれる。

[0047]

アルコキシカルボニルオキシ基には、置換基を有するアルコキシカルボニルオキシ基および無置換のアルコキシカルボニルオキシ基が含まれる。アルコキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルオキシ基が好ましい。アルコキシカルボニルオキシ基の例には、メトキシカルボニルオキシ基、イソプロポキシカルボニルオキシ基が含まれる。

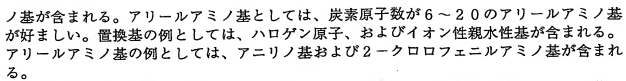
[0048]

アリールオキシカルボニルオキシ基には、置換基を有するアリールオキシカルボニルオキシ基および無置換のアリールオキシカルボニルオキシ基が含まれる。アリールオキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルオキシ基が好ましい。アリールオキシカルボニルオキシ基の例には、フェノキシカルボニルオキシ基が含まれる。

[0049]

アミノ基には、アルキル基、アリール基または複素環基で置換されたアミノ基が含まれ、アルキル基、アリール基および複素環基はさらに置換基を有していてもよい。アルキルアミノ基としては、炭素原子数1~20のアルキルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アルキルアミノ基の例には、メチルアミノ基およびジエチルアミノ基が含まれる。

アリールアミノ基には、置換基を有するアリールアミノ基および無置換のアリールアミ



複素環アミノ基には、置換基を有する複素環アミノ基および無置換の複素環アミノ基が含まれる。複素環アミノ基としては、炭素数2~20個の複素環アミノ基が好ましい。置換基の例としては、アルキル基、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。

[0050]

アシルアミノ基には、置換基を有するアシルアミノ基および無置換基のアシルアミノ基が含まれる。アシルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアシルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アシルアミノ基の例には、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、Nーフェニルアセチルアミノおよび3,5ージスルホベンゾイルアミノ基が含まれる。

[0051]

ウレイド基には、置換基を有するウレイド基および無置換のウレイド基が含まれる。ウレイド基としては、炭素原子数が1~20のウレイド基が好ましい。置換基の例には、アルキル基およびアリール基が含まれる。ウレイド基の例には、3-メチルウレイド基、3,3-ジメチルウレイド基および3-フェニルウレイド基が含まれる。

[0052]

スルファモイルアミノ基には、置換基を有するスルファモイルアミノ基および無置換の スルファモイルアミノ基が含まれる。置換基の例には、アルキル基が含まれる。スルファ モイルアミノ基の例には、N, N-ジプロピルスルファモイルアミノ基が含まれる。

[0053]

アルコキシカルボニルアミノ基には、置換基を有するアルコキシカルボニルアミノ基および無置換のアルコキシカルボニルアミノ基が含まれる。アルコキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アルコキシカルボニルアミノ基の例には、エトキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0054]

アリールオキシカルボニルアミノ基には、置換基を有するアリールオキシカボニルアミノ基および無置換のアリールオキシカルボニルアミノ基が含まれる。アリールオキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アリールオキシカルボニルアミノ基の例には、フェノキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0055]

アルキル及びアリールスルホニルアミノ基には、置換基を有するアルキル及びアリールスルホニルアミノ基、および無置換のアルキル及びアリールスルホニルアミノ基が含まれる。スルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~20のスルホニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。これらスルホニルアミノ基の例には、メチルスルホニルアミノ基、N-フェニルーメチルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、および3-カルボキシフェニルスルホニルアミノ基が含まれる。

[0056]

複素環スルホニルアミノ基には、置換基を有する複素環スルホニルアミノ基および無置換の複素環スルホニルアミノ基が含まれる。複素環スルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~12の複素環スルホニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。複素環スルホニルアミノ基の例には、2ーチオフェンスルホニルアミノ基、3ーピリジンスルホニルアミノ基が含まれる。

[0057]

複素環スルホニル基には、置換基を有する複素環スルホニル基および無置換の複素環ス ルホニル基が含まれる。複素環スルホニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環ス ルホニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。複素環スルホニル基の例には、2 ーチオフェンスルホニル基、3 ーピリジンスルホニル基が含まれる。

[0058]

複素環スルフィニル基には、置換基を有する複素環スルフィニル基および無置換の複素 環スルフィニル基が含まれる。複素環スルフィニル基としては、炭素原子数が1~20の 複素環スルフィニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。複素 環スルフィニル基の例には、4-ピリジンスルフィニル基が含まれる。

[0059]

アルキル、アリール及び複素環チオ基には、置換基を有するアルキル、アリール及び複素環チオ基と無置換のアルキル、アリール及び複素環チオ基が含まれる。アルキル、アリール及び複素環チオ基としては、炭素原子数が1から20のものが好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アルキル、アリール及び複素環チオ基の例には、メチルチオ基、フェニルチオ基、2-ピリジルチオ基が含まれる。

[0060]

アルキル及びアリールスルホニル基には、置換基を有するアルキル及びアリールスルホニル基、無置換のアルキル及びアリールスルホニル基が含まれる。アルキル及びアリールスルホニル基の例としては、それぞれメチルスルホニル基およびフェニルスルホニル基を挙げることができる。

[0061]

アルキル及びアリールスルフィニル基には、置換基を有するアルキル及びアリールスルフィニル基、無置換のアルキル及びアリールスルフィニル基が含まれる。アルキル及びアリールスルフィニル基の例としては、それぞれメチルスルフィニル基及びフェニルスルフィニル基を挙げることができる。

[0062]

スルファモイル基には、置換基を有するスルファモイル基および無置換のスルファモイル基が含まれる。置換基の例には、アルキル基が含まれる。スルファモイル基の例には、ジメチルスルファモイル基およびジー (2-ヒドロキシエチル) スルファモイル基が含まれる。

[0063]

次に、一般式(1)、(2)および(3)について更に説明する。

以下の説明において、基、置換基は、既に説明したことが適用される。

一般式 (1) において、 A_1 、 A_2 、 A_3 は、それぞれ独立して、置換されていてもよい 芳香族基(A_1 、 A_3 は1価の芳香族基、例えばアリール基; A_2 は2価の芳香族基、例えばアリーレン基)または置換されていてもよい複素環基(A_1 、 A_3 は1価の複素環基; A_2 は2価の複素環基)を表す。芳香族環の例としてはベンゼン環やナフタレン環を挙げることができ、複素環のヘテロ原子としてはN、O、およびSを挙げることができる。複素 環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。

置換基はアリールアゾ基または複素環アゾ基であってもよい。したがって、一般式 (1) で表される染料には、トリスアゾ染料やテトラキスアゾ染料も含まれる。

また、A₁、A₂、A₃の少なくとも二つは、好ましくは複素環基である。

[0064]

 A_3 の好ましい複素環基として、芳香族含窒素 6 員複素環基が挙げられる。特に好ましいものは、 A_3 が下記一般式Pで表される芳香族含窒素 6 員複素環基の場合であり、この時、一般式 (1) は一般式 (2) に相当する。

一般式P;

[0065]

【化3】

$$T_2=T_1$$
 R_{10} N R_{11} N_1

[0066]

一般式 (4) において、 T_1 および T_2 は、各々= CR_{12} -および- CR_{13} =を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が= CR_{12} -または- CR_{13} =を表すが、各々= CR_{12} -、- CR_{13} =を表すものがより好ましい。

R10、R11は、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルまたはアリールスルホニル基、スルファモイル基を表し、各基は更に置換基を有していてもよい。R10、R11で表される好ましい置換基は、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基を挙げることができる。さらに好ましくは水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基である。最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。各基は更に置換基を有していてもよい。

[0067]

V1、R12、R13は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシ基、アリールオキシ基、アリールアミノ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールアミノ基、でリールアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルをしくはアリールスルフィニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルホニル基、複素環スルカーにはアリールスルフィニル基、複素環スルカーに必要にである。

[0068]

V1で表される置換基としては、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、複素環オキシ基、アミノ基 (アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキル及びアリールチオ基、または複素環チオ基が好ましく、更に好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)またはアシルアミノ基であり、中でも水素原子、アリールアミノ基、アシルアミノ基が最も好ましい。各基は更に置換基を有していてもよい。

[0069]

R₁₂、R₁₃で表される好ましい置換基は、水素原子、アルキル基、アリール基、複素環基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、カルバモイル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、シアノ基を挙げることができる。各基は更に置換基を有していてもよい。R₁₂とR₁₀、あるいはR₁₀とR₁₁が結合して5乃至6員環を形成してもよい。A

1、 R_{12} 、 R_{13} 、 R_{10} 、 R_{11} 、 V_1 で表される各置換基が更に置換基を有する場合の置換基としては、上記 V_1 、 R_{10} 、 R_{11} で挙げた置換基を挙げることができる。また、 A_1 、 R_8 、 R_9 、 R_{10} 、 R_{11} 、 V_1 上のいずれかの位置に置換基としてさらにイオン性親水性基を有することが好ましい。

[0070]

置換基としてのイオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および 4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジニウムイオン、テトラメチルホスホニウムイオン)が挙げられ、なかでもリチウムイオンが好ましい。

[0071]

 A_2 で表される好ましい複素環としては、チオフェン環、チアゾール環、イミダゾール環、ベンゾチアゾール環、チエノチアゾール環を挙げることができる。各複素環基は更に置換基を有していてもよい。中でも下記一般式(a)から(e)で表されるチオフェン環、チアゾール環、イミダゾール環、ベンゾチアゾール環、チエノチアゾール環が好ましい。なお、 A_2 が(a)で表されるチオフェン環であり、 A_3 が前記一般式Pで表される構造であるときは、一般式(1)は一般式(3-1)に相当し、 A_2 が(b)で表されるチアゾール環であり、 A_3 が前記一般式Pで表される構造であるときは、一般式(1)は一般式(3-2)に相当することになる。

[0072]

【化4】

(a)

(b)

(c)

(d)

(e)

[0073]

上記一般式 (a) から (e) において、 R_{16} から R_{24} は、一般式Pにおける V_1 、 R_{12} 、R13と同義の置換基を表す。

[0074]

一般式 (3) で表される染料のうち、特に好ましい構造は、下記一般式 (4-1) また は一般式(4-2)で表されるものである(以下、一般式(4-1)と一般式(4-2) をまとめて表す時には、一般式(4)と記載する。)。

[0075]

【化5】

一般式(4-1)

$$R_{14}$$
 Z_{1} R_{13} R_{12} R_{10} R_{10} R_{10} R_{10} R_{26} R_{10} R_{25}

一般式(4-2)

$$R_{14}$$
 R_{13} R_{12} R_{10} R_{10} R_{26} R_{10} R_{25}

[0076]

式中、 Z_1 はハメットの置換基定数 σ p 値が 0. 2 0 以上の電子吸引性基を表す。 Z_1 は、 σ p 値が 0. 3 0 以上の電子吸引性基であるのが好ましく 0. 4 5 以上の電子吸引性基が更に好ましく、0. 6 0 以上の電子吸引性基が特に好ましいが、1. 0 δ を超えないことが望ましい。

[0077]

具体的には、ハメット置換基定数 σ p 値が 0. 6 0 以上の電子吸引性基としては、シアノ基、ニトロ基、アルキルスルホニル基(例えばメタンスルホニル基、アリールスルホニル基(例えばベンゼンスルホニル基)を例として挙げることができる。

[0078]

[0079]

ハメット置換基定数 σ p値が0. 30以上の電子吸引性基としては、上記に加え、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ)、カルバモイル基(例えば、<math>N-エチルカルバモイル、N,N-ジブチルカルバモイル)、ハロゲン化アルコキシ基(例えば、トリフロロメチルオキシ)、ハロゲン化アリールオキシ基(例えば、ペンタフロロフェニルオキシ)、スルホニルオキシ基(例えばメチルスルホニルオキシ基)、ハロゲン化アルキルチオ基(例

えば、ジフロロメチルチオ)、2つ以上の σ p値が0.15以上の電子吸引性基で置換されたアリール基(例えば、2,4ージニトロフェニル、ペンタクロロフェニル)、およびヘテロ環(例えば、2ーベンゾオキサゾリル、2ーベンゾチアゾリル、1ーフェニルー2ーベンズイミダゾリル)を挙げることができる。

[0800]

ハメット置換基定数 σ p値が0.20以上の電子吸引性基の具体例としては、上記に加え、ハロゲン原子などが挙げられる。

[0081]

Z₁としては、なかでも、炭素数2~20のアシル基、炭素数2~20のアルキルオキシカルボニル基、ニトロ基、シアノ基、炭素数1~20のアルキルスルホニル基、炭素数6~20のアリールスルホニル基、炭素数1~20のカルバモイル基及び炭素数1~20のハロゲン化アルキル基が好ましい。特に好ましいものは、シアノ基、炭素数1~20のアルキルスルホニル基、炭素数6~20のアリールスルホニル基であり、最も好ましいものはシアノ基である。

なお、本明細書中で用いられるハメットの置換基定数 σ p 値については、特開 2 0 0 3 - 3 0 6 6 2 3 号の〔0 0 5 9〕から〔0 0 6 0〕に記載されるものと同義である。

[0082]

一般式(4)中のR₁₀、R₁₁、R₁₂、R₁₃、R₁₄は一般式(3)と同義である。R₂₅、R₂₆は、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルもしくはアリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表す。中でも、水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルもしくはアリールスルホニル基が好ましく、水素原子、芳香族基、複素環基が特に好ましい。

[0083]

一般式 (4) で説明した各基は更に置換基を有していてもよい。これらの各基が更に置換基を有する場合、該置換基としては、一般式 (2) で説明した置換基、 V_1 、 R_{10} 、 R_1 で例示した基やイオン性親水性基が挙げられる。

[0084]

A1は芳香族基、複素環基のいずれであってもよいが、好ましくはベンゼン環、ナフタレン環、ピリジン環、イミダゾール環、ピラゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環、ベンゾイソチアゾール環であり、更にはベンゼン環、ナフタレン環、ピリジン環、ピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、ベンゾチアゾール環であり、最も好ましくベンゼン環、ナフタレン環である。

[0085]

本発明の一般式 (2) で表されるアゾ染料として特に好ましい置換基の組み合わせは、 R_{10} および R_{11} として好ましくは、水素原子、アルキル基、アリール基、複素環基、スルホニル基、アシル基であり、さらに好ましくは水素原子、アリール基、複素環基、スルホニル基であり、最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。ただし、 R_{10} および R_{11} が共に水素原子であることはない。

V₁として、好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、アシルアミノ基であり、さらに好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、アシルアミノ基である。

 A_1 のうち、好ましくはピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環であり、さらにはピラゾール環、イソチアゾール環であり、最も好ましくはピラゾール環である。

 T_1 および T_2 が、それぞれ= CR_{12} -、- CR_{13} =であり、 R_{12} 、 R_{13} は、各々好ましくは水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基であり、さらに好ましくは水素原子、アルキル基、カルボキシル基、シアノ基、カルバモイル基である。

[0086]

尚、前記一般式 (1) デ表されるアゾ染料の好ましい置換基の組み合わせについては、 種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの 種々の置換基が前記好ましい基である化合物がより好ましく、全ての置換基が前記好まし い基である化合物が最も好ましい。

[0087]

前記一般式 (1) で表されるアゾ染料の具体例を以下に示すが、本発明は、下記の例に限定されるものではなく、また下記の具体例中でカルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン (例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン) および有機カチオン (例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジニウムイオン、テトラメチルホスホニウム) が含まれる。これらの中でもアンモニウムイオン、有機カチオン、リチウムイオンの場合が好ましく、リチウムイオンが最も好ましい。

[0088]

【化6】

A-N=N-B-N=N-C

【0090】 【化8】

【化9】

$$A-N=N-B-N=N-C$$

[0092]

$$A-N=N-B-N=N-C$$

$$A \qquad B \qquad C$$

$$H_3C \qquad H_3C \qquad H_3C \qquad H_3C \qquad SO_3H$$

$$(e-2) \qquad HO_3S \qquad H_3C \qquad CN \qquad H_3C \qquad CN \qquad SO_3H$$

【化11】

【化12】

$$A-N=N-B-N=N-C$$

[0095]

【化13】

$$A-N=N-B-N=N-C$$

A

В

【0096】 【化14】

A - N = N - B - N = N - C

A

В

(i-5)
$$SO_3H$$
 HN SO_3H SO_3H SO_3H SO_3H

$$\begin{array}{c} \text{SO}_3\text{H} \\ \text{SO}_3\text{H} \\ \text{SO}_3\text{H} \\ \end{array}$$

【0097】 【化15】

$$A - N = N - B - N = N - C$$

Α

В

$$(j-1) \qquad \qquad \bigcup_{SO_3H} \qquad \bigcup_{SO_$$

$$\begin{array}{c} \text{NC} & \text{N} \\ \text{NC} & \text{N} \\ \text{C}_2\text{H}_4\text{SO}_3\text{H} \end{array}$$

【0098】 【化16】

A - N = N - B - N = N - C

A

В

$$(k-2) \qquad \begin{array}{c} \text{SO}_3\text{H} \\ \text{SO}_3\text{H} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} \\ \text{N} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{HN} \\ \text{SO}_3\text{H} \end{array}$$

$$(k-3) \qquad \begin{array}{c} \text{SO}_3H \\ \text{SO}_3H \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{H}_3C \\ \text{SO}_3H \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{SO}_3H \end{array}$$

$$(k-4) \qquad \begin{array}{c} SO_3H \\ SO_3H \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} SO_3H \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c}$$

$$(k-6)$$

$$\begin{array}{c}
SO_3H \\
SO_3H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
H_3C \\
SO_3H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
SO_3H
\end{array}$$

【0099】 【化17】

A - N = N - B - N = N - C

Á

B

$$(1-5) \qquad \begin{array}{c} \text{SO}_3\text{H} \\ \text{HO}_3\text{S} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{CN} \\ \text{HN} \\ \text{SO}_3\text{H} \end{array}$$



前記一般式(1)、(2)、(3)、(4)で表されるアゾ染料は、ジアゾ成分とカプラーとのカップリング反応によって合成することができる。主たる合成法としては、特願2002-113460に記載の方法により合成できる。

[0101]

λ maxが 3 5 0 n m か ら 5 0 0 n m にある染料 (S) としては、後述のイエロー染料及 び黄色顔料が好ましく用いることができる。

[0102]

一般式 (1) で表されるアゾ染料のインク中での含有量は、 $0.2 \sim 20$ 質量%が好ましく、 $0.5 \sim 15$ 質量%がより好ましい。

[0103]

本発明のブラックインクには、前記染料とともに色調を整えるために、他の染料を併用してもよい。併用することができる染料の例としては以下を挙げることができる。

[0104]

イエロー染料としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類、ピラゾロン類、ピリドン類、開鎖型活性メチレン化合物類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分として開鎖型活性メチレン化合物類を有するアゾメチン染料;例えばベンジリデン染料やモノメチンオキソノール染料等のようなメチン染料;例えばインシリデン染料やモノメチンオキソノール染料等のようなメチン染料;例えばオフトキノン染料、アントラキノン染料等のようなキノン系染料などがあり、これ以外の染料種としてはキノフタロン染料、ニトロ・ニトロソ染料、アクリジン染料、アクリジノン染料等を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてイエローを呈するものであってもよく、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよい、どりジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0105]

マゼンタ染料としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類を有するアゾメチン染料;例えばアリーリデン染料、スチリル染料、メロシアニン染料、オキソノール染料のようなメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料、例えばナフトキノン、アントラキノン、アントラピリドンなどのようなキノン系染料、例えばジオキサジン染料等のような縮合多環系色素等を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてマゼンタを呈するものであってもよく、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0106]

シアン染料としては、例えばインドアニリン染料、インドフェノール染料のようなアゾメチン染料;シアニン染料、オキソノール染料、メロシアニン染料のようなポリメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料;フタロシアニン染料;アントラキノン染料;例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料、インジゴ・チオインジゴ染料を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてシアンを呈するものであってもよく、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

また、ポリアゾ染料などのブラック染料も使用することができる。

[0107]

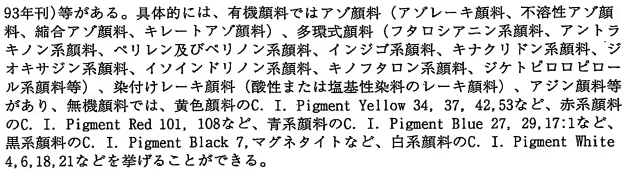
また、直接染料、酸性染料、食用染料、塩基性染料、反応性染料等の水溶性染料を併用することもできる。なかでも好ましいものとしては、

- C.I. ダイレクトレッド2、4、9、23、26、31、39、62、63、72、75、76、79、80、81、83、84、89、92、95、111、173、184、207、211、212、214、218、21、223、224、225、226、227、232、233、240、241、242、243、247
- C.I. ダイレクトバイオレット7、9、47、48、51、66、90、93、94、95、98、100、101 C.I. ダイレクトイエロー8、9、11、12、27、28、29、33、35、39、41、44、50、53、5 8、59、68、86、87、93、95、96、98、100、106、108、109、110、130、132、142、144、
- C.I. ダイレクトプルー1、10、15、22、25、55、67、68、71、76、77、78、80、84、86、87、90、98、106、108、109、151、156、158、159、160、168、189、192、193、194、199、200、201、202、203、207、211、213、214、218、225、229、236、237、244、248、249、251、252、264、270、280、288、289、291
- C. I. ダイレクトブラック 9、17、19、22、32、51、56、62、69、77、80、91、94、97、1 08、112、113、114、117、118、121、122、125、132、146、154、166、168、173、199
- C.I. アシッドレッド35、42、52、57、62、80、82、111、114、118、119、127、128、131、143、151、154、158、249、254、257、261、263、266、289、299、301、305、336、337、361、396、397
- C.I. アシッドバイオレット5、34、43、47、48、90、103、126
- C.I. アシッドイエロー17、19、23、25、39、40、42、44、49、50、61、64、76、79、110、127、135、143、151、159、169、174、190、195、196、197、199、218、219、222、227
- C.I. アシッドブルー9、25、40、41、62、72、76、78、80、82、92、106、112、113、120
- 127: 1, 129, 138, 143, 175, 181, 205, 207, 220, 221, 230, 232, 247, 258, 260, 264, 271, 277, 278, 279, 280, 288, 290, 326
- C.I. アシッドプラック7、24、29、48、52:1、172
- C.I. リアクティブレッド3、13、17、19、21、22、23、24、29、35、37、40、41、43、45、49、55
- C.I. リアクティブバイオレット1、3、4、5、6、7、8、9、16、17、22、23、24、26、27、33、34
- C.I. リアクティブイエロー2、3、13、14、15、17、18、23、24、25、26、27、29、35、37、41、42
- C.I. リアクティブブルー2、3、5、8、10、13、14、15、17、18、19、21、25、26、27、28、29、38
- C.I. リアクティブプラック4、5、8、14、21、23、26、31、32、34
- C.I. ベーシックレッド12、13、14、15、18、22、23、24、25、27、29、35、36、38、39、45、46
- C.I. ベーシックバイオレット1、2、3、7、10、15、16、20、21、25、27、28、35、37、39、40、48
- C.I. ベーシックイエロー1、2、4、11、13、14、15、19、21、23、24、25、28、29、32、36、39、40
- C.I. ベーシックブルー1、3、5、7、9、22、26、41、45、46、47、54、57、60、62、65、66、69、71
- C.I. ベーシックプラック8、等が挙げられる。

[0108]

さらに、顔料を併用することもできる。

本発明のインクに用いることのできる顔料としては、市販のものの他、各種文献に記載されている公知のものが利用できる。文献に関してはカラーインデックス(The Society of Dyers and Colourists編)、「改訂新版顔料便覧」日本顔料技術協会編(1989年刊)、「最新顔料応用技術」CMC出版(1986年刊)、「印刷インキ技術」CMC出版(1984年刊)、W. Herbst, K. Hunger共著によるIndustrial Organic Pigments (VCH Verlagsgesellschaft、19



[0109]

画像形成用に好ましい色調を持つ顔料としては、青ないしシアン顔料ではフタロシアニン顔料、アントラキノン系のインダントロン顔料(たとえばC. I. Pigment Blue 60など)、染め付けレーキ顔料系のトリアリールカルボニウム顔料が好ましく、特にフタロシアニン顔料(好ましい例としては、C. I. Pigment Blue 15:1、同15:2、同15:3、同15:4、同15:6などの銅フタロシアニン、モノクロロないし低塩素化銅フタロシアニン、アルニウムフタロシアニンでは欧州特許860475号に記載の顔料、C. I. Pigment Blue 16である無金属フタロシアニン、中心金属がZn、Ni、Tiであるフタロシアニンなど、中でも好ましいものはC. I. Pigment Blue 15:3、同15:4、アルミニウムフタロシアニン)が最も好ましい。

[0110]

赤ないし紫色の顔料では、アゾ顔料(好ましい例としては、C. I. Pigment Red 3、同5、同11、同22、同38、同48:1、同48:2、同48:3、同48:4、同49:1、同52:1、同53:1、同57:1、同63:2、同144、同146、同184)など、中でも好ましいものはC. I. Pigment Red 57:1、同146、同184)、キナクリドン系顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Red 122、同192、同202、同207、同209、C. I. Pigment Violet 19、同42、なかでも好ましいものはC. I. Pigment Red 122)、染め付けレーキ顔料系のトリアリールカルボニウム顔料(好ましい例としてはキサンテン系のC. I. Pigment Red 81:1、C. I. Pigment Violet 1、同2、同3、同27、同39)、ジオキサジン系顔料(例えばC. I. Pigment Violet 23、同37)、ジケトピロロピロール系顔料(例えばC. I. Pigment Red 254)、ペリレン顔料(例えばC. I. Pigment Violet 29)、アントラキノン系顔料(例えばC. I. Pigment Violet 5:1、同31、同33)、チオインジゴ系(例えばC. I. Pigment Red 38、同88)が好ましく用いられる。

[0111]

黄色顔料としては、アゾ顔料(好ましい例としてはモノアゾ顔料系のC. I. Pigment Ye llow 1, 3, 74, 98、ジスアゾ顔料系のC. I. Pigment Yellow 12, 13, 14, 16, 17, 83、総合アゾ系のC. I. Pigment Yellow 93, 94, 95, 128, 155、ベンズイミダゾロン系のC. I. Pigment Yellow 120, 151, 154, 156, 180など、なかでも好ましいものはベンジジン系化合物を原料に使用しなもの)、イソインドリン・イソインドリノン系顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Yellow 109, 110, 137, 139など)、キノフタロン顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Yellow 138など)、フラパントロン顔料(例えばC. I. Pigment Yellow 24など)が好ましく用いられる。

[0112]

黒顔料としては、無機顔料(好ましくは例としてはカーボンブラック、マグネタイト) やアニリンプラックを好ましいものとして挙げることができる。

この他、オレンジ顔料 (C. I. Pigment Orange 13, 16など) や緑顔料 (C. I. Pigment Green 7など) を使用してもよい。

[0113]

本発明のインクに使用できる顔料は、上述の裸の顔料であってもよいし、表面処理を施された顔料でもよい。表面処理の方法には、樹脂やワックスを表面コートする方法、界面活性剤を付着させる方法、反応性物質(例えば、シランカップリング剤やエポキシ化合物

、ポリイソシアネート、ジアゾニウム塩から生じるラジカルなど)を顔料表面に結合させる方法などが考えられ、次の文献や特許に記載されている。

- (i) 金属石鹸の性質と応用(幸書房)
- (ii) 印刷インキ印刷 (CMC出版 1984)
- (iii)最新顔料応用技術 (CMC出版 1986)
- (iv) 米国特許5,554,739号、同5,571,311号
- (v) 特開平9-151342号、同10-140065号、同10-292143号、同11-166145号

特に、上記(iv)の米国特許に記載されたジアゾニウム塩をカーボンブラックに作用させて調製された自己分散性顔料や、上記(v)の日本特許に記載された方法で調製されたカプセル化顔料は、インク中に余分な分散剤を使用することなく分散安定性が得られるため特に有効である。

[0114]

本発明のインクおいては、顔料はさらに分散剤を用いて分散されていてもよい。分散剤は、用いる顔料に合わせて公知の種々のもの、例えば界面活性剤型の低分子分散剤や高分子型分散剤を用いることができる。分散剤の例としては特開平3-69949号、欧州特許549486号等に記載のものを挙げることができる。また、分散剤を使用する際に分散剤の顔料への吸着を促進するためにシナジストと呼ばれる顔料誘導体を添加してもよい。

本発明のインクに使用できる顔料の粒径は、分散後で $0.01\sim10\mu$ mの範囲であることが好ましく、 $0.05\sim1\mu$ mであることが更に好ましい。

顔料を分散する方法としては、インク製造やトナー製造時に用いられる公知の分散技術が使用できる。分散機としては、縦型あるいは横型のアジテーターミル、アトライター、コロイドミル、ボールミル、3本ロールミル、パールミル、スーパーミル、インペラー、デスパーサー、KDミル、ダイナトロン、加圧ニーダー等が挙げられる。詳細は「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986)に記載がある。

[0115]

次に、本発明のインクジェット用ブラックインクが含有し得る界面活性剤について説明 する。

本発明のインクに界面活性剤を含有させ、インクの液物性を調整することで、インクの 吐出安定性を向上させ、画像の耐水性の向上や印字したインクの滲みの防止などに優れた 効果を持たせることができる。

界面活性剤としては、例えばドデシル硫酸ナトリウム、ドデシルオキシスルホン酸ナトリウム、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム等のアニオン性界面活性剤、セチルピリジニウムクロライド、トリメチルセチルアンモニウムクロライド、テロラブチルアンモニウムクロライド等のカチオン性界面活性剤や、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンナフチルエーテル、ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル等のノニオン性界面活性剤などが挙げられる。中でも特にノニオン系界面活性剤が好ましく使用される。

[0116]

界面活性剤の含有量はインクに対して $0.01 \sim 20$ 質量%、好ましくは $0.005 \sim 10$ 質量%、更に好ましくは $0.01 \sim 5$ 質量%である。

[0117]

本発明のインクジェット用ブラックインクは、水性媒体中に前記染料と、好ましくは界面活性剤とを溶解または分散させることによって作製することができる。本発明における「水性媒体」とは、水又は水と少量の水混和性有機溶媒との混合物に、必要に応じて湿潤剤、安定剤、防腐剤等の添加剤を添加したものを意味する。

なお、以下の説明で、前述した塩基性の強いアミド系の化合物や置換アルキルアミン類 やアンモニアを例示化合物として挙げるが、これら化合物はインクの安定性の点から使用 量を低く抑える、あるいは使用を回避するのが好ましい。

[0118]

本発明のインク液を調液する際には、水溶性インクの場合、まず水に溶解することが好

ましい。そのあと、各種溶媒や添加物を添加し、溶解、混合して均一なインク液とする。 このときの溶解方法としては、攪拌による溶解、超音波照射による溶解、振とうによる 溶解等種々の方法が使用可能である。中でも特に攪拌法が好ましく使用される。攪拌を行 う場合、当該分野では公知の流動攪拌や反転アジターやディゾルバを利用した剪断力を利 用した攪拌など、種々の方式が利用可能である。一方では、磁気攪拌子のように、容器底 面との剪断力を利用した攪拌法も好ましく利用できる。

[0119]

本発明において用いることができる上記水混和性有機溶媒の例には、アルコール(例え ば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタ ノール、 s e c ープタノール、 t ープタノール、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘ キサノール、ベンジルアルコール)、多価アルコール類(例えば、エチレングリコール、 ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレン グリコール、ジプロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、ブチレングリコール 、ヘキサンジオール、ペンタンジオール、グリセリン、ヘキサントリオール、チオジグリ コール)、グリコール誘導体(例えば、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレ ングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレン グルコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノプチルエーテル、プロピレン グリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノブチルエーテル、ジプロピレ ングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングルコールモノメチルエーテル、エチレ ングリコールジアセテート、エチレングルコールモノメチルエーテルアセテート、トリエ チレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテル、エ チレングリコールモノフェニルエーテル)、アミン(例えば、エタノールアミン、ジエタ ノールアミン、トリエタノールアミン、 N ーメチルジエタノールアミン、 N ーエチルジエ タノールアミン、モルホリン、N-エチルモルホリン、エチレンジアミン、ジエチレント リアミン、トリエチレンテトラミン、ポリエチレンイミン、テトラメチルプロピレンジア ミン) およびその他の極性溶媒 (例えば、ホルムアミド、N, N-ジメチルホルムアミド 、N, N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、スルホラン、2-ピロリドン 、 N ーメチルー $\mathrm{2}$ ーピロリドン、 N ービニルー $\mathrm{2}$ ーピロリドン、 $\mathrm{2}$ ーオキサゾリドン、 $\mathrm{1}$ 、3-ジメチル-2-イミダゾリジノン、アセトニトリル、アセトン)が挙げられる。 尚、前記水混和性有機溶媒は、2種類以上を併用してもよい。

インク溶媒としては、沸点が150℃以上の水溶性有機溶媒を使用することが好ましい。また、前述したように、塩基性の強いアミド系溶媒の使用は回避するか、その添加量をインクの質量あたり5質量%以下に抑えることが好ましい。

[0120]

前記染料が油溶性染料の場合は、該油溶性染料を高沸点有機溶媒中に溶解させ、水性媒体中に乳化分散させることによって調製することができる。

本発明に用いられる高沸点有機溶媒の沸点は150℃以上であるが、好ましくは170 ℃以上である。

例えば、フタル酸エステル類(例えば、ジブチルフタレート、ジオクチルフタレート、ジシクロへキシルフタレート、ジー2ーエチルへキシルフタレート、デシルフタレート、ビス(2,4-ジーtert-アミルフェニル)イソフタレート、ビス(1,1-ジエチルプロピル)フタレート)、リン酸又はホスホンのエステル類(例えば、ジフェニルホスフェート、トリフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、2ーエチルへキシルジフェニルホスフェート、ジオクチルブチルホスフェート、トリシクロへキシルホスフェート、トリー2ーエチルへキシルホスフェート、トリドデシルホスフェート、ジー2ーエチルへキシルフェニルホスフェート)、安息香酸エステル酸(例えば、2ーエチルへキシルベンゾエート、2,4-ジクロロベンゾエート、ドデシルベンゾエート、2-エチルへキシルーp-ヒドロキシベンゾエート)、アミド類(例えば、N,N-ジエチルドデカンアミド、N,N-ジエチルラウリルアミド)、アルコール類またはフェノール類(イソステアリルアルコール、2,4-ジーtert-アミルフェノールなど)、脂肪族エステル

類(例えぼ、コハク酸ジプトキシエチル、コハク酸ジー2-xチルヘキシル、テトラデカン酸2-ヘキシルデシル、クエン酸トリブチル、ジエチルアゼレート、イソステアリルラクテート、トリオクチルシトレート)、アニリン誘導体(N, N-ジプチルー2-プトキシー5-tertーオクチルアニリンなど)、塩素化パラフィン類(塩素含有量10%~80%のパラフィン類)、トリメシン酸エステル類(例えば、トリメシン酸トリブチル)、ドデシルベンゼン、ジイソプロピルナフタレン、フェノール類(例えば、2, 4-ジーtertーアミルフェノール、4-ドデシルオキシフェノール、4-ドデシルオキシカルボニルフェノール、4-(4-ドデシルオキシフェニルスルホニル)フェノール)、カルボン酸類(例えば、2-(2, 4-ジーtertーアミルフェノキシ酪酸、2-エトキシオクタンデカン酸)、アルキルリン酸類(例えば、ジー2(x (x (x)) リン酸、ジフェニルリン酸)などが挙げられる。高沸点有機溶媒は油溶性染料に対して質量比でx 0. x 1~3倍量、好ましくはx 0. x 0.

これらの高沸点有機溶媒は単独で使用しても、数種の混合〔例えばトリクレジルホスフェートとジブチルフタレート、トリオクチルホスフェートとジ(2ーエチルヘキシル)セバケート、ジブチルフタレートとポリ(Nーtープチルアクリルアミド)〕で使用してもよい。

[0121]

本発明において用いられる高沸点有機溶媒の前記以外の化合物例及び/またはこれら高 沸点有機溶媒の合成方法は例えば米国特許第2,322,027号、同第2,533,5 14号、同第2,772,163号、同第2,835,579号、同第3,594,17 1号、同第3,676,137号、同第3,689,271号、同第3,700,454 号、同第3,748,141号、同第3,764,336号、同第3,765,897号 、同第3,912,515号、同第3,936,303号、同第4,004,928、同 第4,080,209号、同第4,127,413号、同第4,193,802号、同第 4. 207. 393号、同第4, 220, 711号、同第4, 239, 851号、同第4. , 278, 757号、同第4, 353, 979号、同第4, 363, 873号、同第4, 430,421号、同第4,430,422号、同第4,464,464号、同第4,4 83.918号、同第4,540,657号、同第4,684,606号、同第4,72 8,599号、同第4,745,049号、同第4,935,321号、同第5,013 , 639号、欧州特許第276, 319A号、同第286, 253A号、同第289, 8 20A号、同第309, 158A号、同第309, 159A号、同第309, 160A号 、同第509,311A号、同第510,576A号、東独特許第147,009号、同 第157,147号、同第159,573号、同第225,240A号、英国特許第2, 091,124A号、特開昭48-47335号、同50-26530号、同51-25 133号、同51-26036号、同51-27921号、同51-27922号、同5 1-149028号、同52-46816号、同53-1520号、同53-1521号 、同53-15127号、同53-146622号、同54-91325号、同54-1 06228号、同54-118246号、同55-59464号、同56-64333号 、同56-81836号、同59-204041号、同61-84641号、同62-1 18345号、同62-247364号、同63-167357号、同63-21474 4号、同63-301941号、同64-9452号、同64-9454号、同64-6 8745号、特開平1-101543号、同1-102454号、同2-792号、同2 -4239号、同2-43541号、同4-29237号、同4-30165号、同4-232946号、同4-346338号等に記載されている。

上記高沸点有機溶媒は、油溶性染料に対し、質量比で0.01~3.0倍量、好ましくは0.01~1.0倍量で使用する。

[0122]

本発明では油溶性染料や高沸点有機溶媒は、水性媒体中に乳化分散して用いられる。乳化分散の際、乳化性の観点から場合によっては低沸点有機溶媒を用いることができる。低沸点有機溶媒としては、常圧で沸点約30℃以上150℃以下の有機溶媒である。例えば

エステル類 (例えばエチルアセテート、ブチルアセテート、エチルプロピオネート、βーエトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート)、アルコール類 (例えばイソプロピルアルコール、nーブチルアルコール、セカンダリーブチルアルコール)、ケトン類 (例えばメチルイソブチルケトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン)、アミド類 (例えばジメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン)、エーテル類 (例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン)等が好ましく用いられるが、これに限定されるものではない

[0123]

乳化分散は、高沸点有機溶媒と場合によっては低沸点有機溶媒の混合溶媒に染料を溶かした油相を、水を主体とした水相中に分散し、油相の微小油滴を作るために行われる。この際、水相、油相のいずれか又は両方に、後述する界面活性剤、湿潤剤、染料安定化剤、乳化安定剤、防腐剤、防黴剤等の添加剤を必要に応じて添加することができる。

乳化法としては水相中に油相を添加する方法が一般的であるが、油相中に水相を滴下して行く、いわゆる転相乳化法も好ましく用いることができる。なお、本発明に用いる染料が水溶性で、添加剤が油溶性の場合にも前記乳化法を適用し得る。

[0124]

乳化分散する際には、種々の界面活性剤を用いることができる。例えば脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩等のアニオン系界面活性剤や、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシピロピレンブロックコポリマー等のノニオン系界面活性剤が好ましい。また、アセチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤であるSURFYNOLS(AirProducts&Chemicals社)も好ましく用いられる。 また、N,NージメチルーNーアルキルアミンオキシドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、特開昭59-157,636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャーNo.308119(1989年)記載の界面活性剤として挙げたものも使うことができる。

[0125]

また、乳化直後の安定化を図る目的で、上記界面活性剤と併用して水溶性ポリマーを添加することもできる。水溶性ポリマーとしては、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体が好ましく用いられる。また多糖類、カゼイン、ゼラチン等の天然水溶性ポリマーを用いるのも好ましい。さらに染料分散物の安定化のためには実質的に水性媒体中に溶解しないアクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、ビニルエステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、オレフィン類、スチレン類、ビニルエーテル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、オレフィン類、スチレン類、ビニルエーテル類、アクリロニトリル類の重合により得られるポリビニルやポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレア、ポリカーボネート等も併用することができる。これらのポリマーは一SO3「、一COO」を含有していること好ましい。これらの実質的に水性媒体中に溶解しないポリマーを併用する場合、高沸点有機溶媒の20質量%以下用いられることが好ましく、10質量%以下で用いられることがより好ましい。

[0126]

乳化分散により油溶性染料や高沸点有機溶媒を分散させて水性インクとする場合、特に重要なのはその粒子サイズのコントロールである。インクジェットにより画像を形成した際の、色純度や濃度を高めるには平均粒子サイズを小さくすることが必須である。体積平均粒径で好ましくは1μm以下、より好ましくは5~100nmである。

前記分散粒子の体積平均粒径および粒度分布の測定方法には静的光散乱法、動的光散乱法、遠心沈降法のほか、実験化学講座第4版の417~418ページに記載されている方

法を用いるなど、公知の方法で容易に測定することができる。例えば、インク中の粒子濃度が 0. 1~1 質量%になるように蒸留水で希釈して、市販の体積平均粒径測定機(例えば、マイクロトラック UPA (日機装(株)製))で容易に測定できる。更に、レーザードップラー効果を利用した動的光散乱法は、小サイズまで粒径測定が可能であり特に好ましい。

体積平均粒径とは粒子体積で重み付けした平均粒径であり、粒子の集合において、個々の粒子の直径にその粒子の体積を乗じたものの総和を粒子の総体積で割ったものである。 体積平均粒径については「高分子ラテックスの化学(室井 宗一著 高分子刊行会)」 の119ページに記載がある。

[0127]

また、粗大粒子の存在も印刷性能に非常に大きな役割を示すことが明らかになった。即ち、粗大粒子がヘッドのノズルを詰まらせる、あるいは詰まらないまでも汚れを形成することによってインクの不吐出や吐出のヨレを生じ、印刷性能に重大な影響を与えることが分った。これを防止するためには、インクにした時にインク 1μ 1 中で 5μ m以上の粒子を 1 0 個以下、 1μ m以上の粒子を 1 0 0 0 個以下に抑えることが重要である。

これらの粗大粒子を除去する方法としては、公知の遠心分離法、精密濾過法等を用いることができる。これらの分離手段は乳化分散直後に行ってもよいし、乳化分散物に湿潤剤や界面活性剤等の各種添加剤を加えた後、インクカートリッジに充填する直前でもよい。 平均粒子サイズを小さくし、且つ粗大粒子を無くす有効な手段として、機械的な乳化装

[0128]

置を用いることができる。

乳化装置としては、簡単なスターラーやインペラー撹拌方式、インライン撹拌方式、コロイドミル等のミル方式、超音波方式など公知の装置を用いることができるが、高圧ホモジナイザーの使用は特に好ましいものである。

高圧ホモジナイザーは、US-4533254号、特開平6-47264号等に詳細な機構が記載されているが、市販の装置としては、ゴーリンホモジナイザー(A. P. V GAULIN INC.)、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEX IN C.)、アルティマイザー(株式会社スギノマシン)等がある。

また、近年になってUS-5720551号に記載されているような、超高圧ジェット流内で微粒子化する機構を備えた高圧ホモジナイザーは本発明の乳化分散に特に有効である。この超高圧ジェット流を用いた乳化装置の例として、DeBEE2000(BEEINTERNATIONAL LTD.)があげられる。

[0129]

高圧乳化分散装置で乳化する際の圧力は50MPa以上であり、好ましくは60MPa 以上、更に好ましくは180MPa以上である。

例えば、撹拌乳化機で乳化した後、高圧ホモジナイザーを通す等の方法で2種以上の乳化装置を併用するのは特に好ましい方法である。また、一度これらの乳化装置で乳化分散した後、湿潤剤や界面活性剤等の添加剤を添加した後、カートリッジにインクを充填する間に再度高圧ホモジナイザーを通過させる方法も好ましい方法である。

高沸点有機溶媒に加えて低沸点有機溶媒を含む場合、乳化物の安定性及び安全衛生上の 観点から低沸点溶媒を除去するのが好ましい。低沸点溶媒を除去する方法は溶媒の種類に 応じて各種の公知の方法を用いることができる。即ち、蒸発法、真空蒸発法、限外濾過法 等である。この低沸点有機溶媒の除去工程は乳化直後、できるだけ速やかに行うのが好ま しい。

[0130]

なお、インクジェット用インクの調製方法については、特開平5-148436号、同5-295312号、同7-97541号、同7-82515号、同7-118584号の各公報に詳細が記載されていて、本発明のインクジェット記録用インクの調製にも利用できる。

[0131]

本発明のインクジェット用インクの製造においては、染料などの添加物の溶解工程等に 超音波振動を加えることもできる。

超音波振動とは、インクが記録ヘッドで加えられる圧力によって気泡を発生することを 防止するため、記録ヘッドで受けるエネルギーと同等かそれ以上の超音波エネルギーを予 めインクの製造工程中に加えて気泡を除去しておくものである。

超音波振動は、通常、振動数 2.0 kHz以上、好ましくは 4.0 kHz以上、より好ましくは 5.0 kHzの超超音波である。また超音波振動により液に加えられるエネルギーは、通常、 $2 \times 1.0^7 \text{ J/m}^3$ 以上、好ましくは $5 \times 1.0^7 \text{ J/m}^3$ 以上、より好ましくは $1 \times 1.0^8 \text{ J/m}^3$ 以上である。また、超音波振動の付与時間としては、通常、 1.00 J/m^3 以 度である。

[0132]

超音波振動を加える工程は、染料を媒体に投入以降であれば何時行っても効果を示す。 完成後のインクを一旦保存した後に超音波振動を加えても効果を示す。しかし、染料を 媒体中に溶解及び/又は分散する際に超音波振動を付加することが、気泡除去の効果がよ り大きく、尚且つ超音波振動により色素の媒体への溶解及び/又は分散が促進されるので 好ましい。

即ち、上記少なくとも超音波振動を加える工程は、染料を媒体中に溶解及び/又は分散する工程中でもその工程後であってもいずれの場合にも行うことができる。換言すれば、上記少なくとも超音波振動を加える工程は、インク調製後に製品となるまでの間に任意に1回以上行うことができる。

[0133]

実施の形態としては媒体中に溶解及び/又は分散する工程は、前記染料を全媒体の一部分の媒体に溶解する工程と、残余の媒体を混合する工程とを有することが好ましく、上記少なくともいずれかの工程に超音波振動を加えることが好ましく、染料を全媒体の一部分の媒体に溶解する工程に少なくとも超音波振動を加えることが更に好ましい。

上記残余の溶媒を混合する工程は、単独工程でも複数工程でもよい。

[0134]

また、本発明によるインク製造に加熱脱気あるいは減圧脱気を併用することは、インク中の気泡除去の効果を上げるので好ましい。加熱脱気工程あるいは減圧脱気工程は、残余の媒体を混合する工程と同時またはその後に実施することが好ましい。

超音波振動を加える工程における、超音波振動発生手段としては、超超音波分散機等の 公知の装置が挙げられる。

[0135]

本発明のインクジェット用インクを作製する際には、さらに調液した後に行われる、濾過により固形分であるゴミを除く工程が重要である。この作業には濾過フィルターを使用するが、このときの濾過フィルターとは、有効径が $1\,\mu$ m以下、好ましくは0. $3\,\mu$ m以下 0. 0 $5\,\mu$ m以上、特に好ましくは0. $3\,\mu$ m以下 0. 2 $5\,\mu$ m以上のフィルターを用いる。フィルターの材質としては種々のものが使用できるが、特に水溶性染料のインクの場合には、水系の溶媒用に作製されたフィルターを用いるのが好ましい。中でも特にゴミの出にくい、ポリマー材料で作製されたフィルターを用いるのが好ましい。濾過法としては送液によりフィルターを通過させてもよいし、加圧濾過、減圧濾過のいずれの方法も利用可能である。

[0136]

この濾過後には溶液中に空気を取り込むことが多い。この空気に起因する泡もインクジェット記録において画像の乱れの原因となることが多いため、前述の脱泡工程を別途設けることが好ましい。脱泡の方法としては、濾過後の溶液を静置してもよいし、市販の装置などを用いた超超音波脱泡や減圧脱泡等種々の方法が利用可能である。超超音波による脱泡の場合は、好ましくは30秒~2時間、より好ましくは5分~1時間程度脱泡操作を行うとよい。

[0137]

これらの作業は、作業時におけるゴミの混入を防ぐため、クリーンルームもしくはクリーンベンチなどのスペースを利用して行うことが好ましい。本発明では特にクリーン度としてクラス1000以下のスペースにおいてこの作業を行うことが好ましい。ここで「クリーン度」とは、ダストカウンターにより測定される値を指す。

[0138]

本発明のインクジェット用ブラックインクには、インクの噴射口での乾操による目詰まりを防止するための乾燥防止剤、インクを紙によりよく浸透させるための浸透促進剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、粘度調整剤、表面張力調整剤、分散剤、分散安定剤、防黴剤、防錆剤、pH調整剤、消泡剤、キレート剤等の添加剤を適宜選択して適量使用することができる。

[0139]

本発明に使用される乾燥防止剤としては水より蒸気圧の低い水溶性有機溶媒が好ましい。具体的な例としてはエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、チオジグリコール、ジチオジグリコール、2ーメチルー1,3ープロパンジオール、1,2,6ーヘキサントリオール、アセチレングリコール誘導体、グリセリン、トリメチロールプロパン等に代表される多価アルコール類、エチレングリコールモノメチル(又はエチル)エーテル、ジエチレングリコールモノメチル(又はエチル)エーテル、トリエチレングリコールモノエチル(又はブチル)エーテル等の多価アルコールの低級アルキルエーテル類、2ーピロリドン、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン、Nーエチルモルホリン等の複素環類、スルホラン、ジメチルスルホキシド、3ースルホレン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジエタノールアミン等の多官能化合物、尿素誘導体が挙げられる。これらのうちグリセリン、ジエチレングリコール等の多価アルコールがより好ましい。また上記の乾燥防止剤は単独で用いてもよいし2種以上併用してもよい。これらの乾燥防止剤はインク中に10~50質量%含有することが好ましい。

[0140]

本発明に使用される浸透促進剤としてはエタノール、イソプロパノール、ブタノール、ジ (トリ) エチレングリコールモノブチルエーテル、1, 2-ヘキサンジオール等のアルコール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤等を用いることができる。これらはインク中に10~30質量%含有すれば充分な効果があり、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)を起こさない添加量の範囲で使用するのが好ましい。

[0141]

本発明で画像の保存性を向上させるために使用される紫外線吸収剤としては特開昭58-185677号公報、同61-190537号公報、特開平2-782号公報、同5-197075号公報、同9-34057号公報等に記載されたベンゾトリアゾール系化合物、特開昭46-2784号公報、特開平5-194483号公報、米国特許第3214463号等に記載されたベンゾフェノン系化合物、特公昭48-30492号公報、同56-21141号公報、特開平10-88106号公報等に記載された桂皮酸系化合物、特開平4-298503号公報、同8-53427号公報、同8-239368号公報、同10-182621号公報、特表平8-501291号公報等に記載されたトリアジン系化合物、リサーチ・ディスクロージャーNo.24239号に記載された化合物やスチルベン系、ベンゾオキサゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤も用いることができる。

[0142]

本発明では、画像の保存性を向上させるために使用される酸化防止剤として、各種の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用することができる。有機の褪色防止剤としてはハイドロキノン類、アルコキシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、フェノール類、アニリン類、アミン類、インダン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、複素環類などがあり、金属錯体としてはニッケル錯体、亜鉛錯体などがある。より具体的にはリサーチ

・ディスクロージャーNo. 17643の第VIIのIないしJ項、同No. 15162、同No. 18716の650頁左欄、同No. 36544の527頁、同No. 307105の872頁、同No. 15162に引用された特許に記載された化合物や特開昭62-215272号公報の127頁~137頁に記載された代表的化合物の一般式及び化合物例に含まれる化合物を使用することができる。

[0143]

本発明に使用される防黴剤としてはデヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオン-1-オキシド、p-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1,2-ベンゾイソチアゾリン-3-オンおよびその塩等が挙げられる。これらはインク中に0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。

尚、これらの詳細については「防菌防黴剤事典」(日本防菌防黴学会事典編集委員会編)等に記載されている。

また、防錆剤としては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、チオグリコール酸アンモン、ジイソプロピルアンモニウムニトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシクロヘキシルアンモニウムニトライト、ベンゾトリアゾール等が挙げられる。これらは、インク中に0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。

[0144]

本発明に使用されるp H調整剤はp H調節、分散安定性付与などの点で好適に使用することができ、25 $\mathbb C$ でのインクのp Hが $6\sim 9$ に調整されていることが好ましく、 $6.5\sim 8.0$ であることがより好ましく、 $7.5\sim 8.0$ であることが最も好ましい。p Hが6 未満である場合は染料の溶解性が低下してノズルが詰まりやすく、9 を超えるとインクの安定性が低下する傾向がある。p H調製剤としては、塩基性のものとして有機塩基、無機アルカリ等が、酸性のものとして有機酸、無機酸等が挙げられる。

塩基性化合物としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸1水素ナトリウムなどの無機化合物やアンモニア水、メチルアミン、エチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、エチレンジアミン、ピペリジン、ジアザビシクロオクタン、ジアザビシクロウンデセン、ピリジン、キノリン、ピコリン、ルチジン、コリジン等の有機塩基を使用することも可能である。

酸性化合物としては、塩酸、硫酸、リン酸、ホウ酸、硫酸水素ナトリウム、硫酸水素カリウム、リン酸2水素カリウム、リン酸2水素ナトリウム等の無機化合物や、酢酸、酒石酸、安息香酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、サッカリン酸、フタル酸、ピコリン酸、キノリン酸等の有機化合物を使用することもできる。

[0145]

本発明のインクの伝導度は $0.01\sim10$ S/mの範囲である。中でも好ましい範囲は伝導度が $0.05\sim5$ S/mの範囲である。

伝導度の測定方法は、市販の飽和塩化カリウムを用いた電極法により測定可能である。 伝導度は主に水系溶液中のイオン濃度によってコントロール可能である。塩濃度が高い 場合、限外濾過膜などを用いて脱塩することができる。また、塩等を加えて伝導度調節す る場合、種々の有機物塩や無機物塩を添加することにより調節することができる。

無機物塩としては、ハロゲン化物カリウム、ハロゲン化物ナトリウム、硫酸ナトリウム、硫酸カリウム、硫酸水素ナトリウム、硫酸水素カリウム、硝酸ナトリウム、硝酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸1水素ナトリウム、ホウ酸、リン酸2水素カリウム、リン酸2水素ナトリウム等の無機化合物や、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、酒石酸カリウム、酒石酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、安息香酸カリウム、アートルエンスルホン酸ナトリウム、サッカリン酸カリウム、フタル酸カリウム、ピコリン酸ナトリウム等の有機化合物を使用することもできる。

また、他の添加剤の成分を選定することによっても伝導度を調整し得る。

[0 1 4 6]

本発明のインク粘度は、25℃において1~20mPa·sである。更に好ましくは2~15mPa·sであり、特に好ましくは2~10mPa·sである。30mPa·sを超えると記録画像の定着速度が遅くなり、吐出性能も低下する。1mPa·s未満では、記録画像がにじむために品位が低下する。

粘度の調製はインク溶媒の添加量で任意に調製可能である。インク溶媒として例えば、グリセリン、ジエチレングリコール、トリエタノールアミン、2ーピロリドン、ジエチレングリコールモノブチルエーテルなどがある。

また、粘度調整剤を使用してもよい。粘度調整剤としては、例えば、セルロース類、ポリビニルアルコールなどの水溶性ポリマーやノニオン系界面活性剤等が挙げられる。更に詳しくは、「粘度調製技術」(技術情報協会、1999年)第9章、及び「インクジェットプリンタ用ケミカルズ(98増補)-材料の開発動向・展望調査-」(シーエムシー、1997年)162~174頁に記載されている。

[0147]

液体の粘度測定法はJISのZ8803に詳細に記載されているが、市販品の粘度計にて簡便に測定することができる。例えば、回転式では東京計器のB型粘度計、E型粘度計がある。本発明では山一電機の振動式VM-100A-L型により25℃にて測定した。粘度の単位はパスカル秒(Pa·s)であるが、通常はミリパスカル秒(mPa·s)を用いる。

[0148]

本発明で用いるインクの表面張力は動的・静的表面張力のいずれも、25 Cにおいて 20 ~ 50 mN/m以下であることが好ましく、20 ~ 40 mN/m以下であることが更に好ましい。表面張力が 50 mN/mを超えると吐出安定性、混色時のにじみ、ひげ等印字品質が著しく低下する。また、インクの表面張力を 20 mN/m以下にすると吐出時、ハード表面へのインクの付着等により印字不良となる場合がある。

表面張力を調整する目的において、前記カチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤を添加することができる。界面活性剤は、インクジェット用インクに対して0.01~20質量%の範囲で用いられることが好ましく、0.1~10質量%の範囲で用いられることがさらに好ましい。また、界面活性剤は2種以上を併用することができる。

[0149]

静的表面張力測定法としては、毛細管上昇法、滴下法、吊環法等が知られているが、本 発明においては、静的表面張力測定法として、垂直板法を用いている。

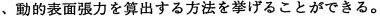
ガラスまたは白金の薄い板を液体中に一部分浸して垂直に吊るすと、液面と板との接する部分に沿って液体の表面張力が下向きに働く。この力を上向きの力で釣り合わせて表面張力を測定することができる。

[0150]

また、動的表面張力測定法としては、例えば、「新実験化学講座、第18巻、界面とコロイド」 [(株) 丸善、p.69~90(1977)] に記載されるように、振動ジェット法、メニスカス落下法、最大泡圧法などが知られており、さらに、特開平3-2064号公報に記載されるような液膜破壊法が知られているが、本発明においては、動的表面張力測定法として、バブルプレッシャー差圧法を用いている。以下、その測定原理と方法について説明する。

[0151]

撹拌して均一となった溶液中で気泡を生成すると、新たな気ー液界面が生成され、溶液中の界面活性剤分子が水の表面に一定速度で集まってくる。バブルレート(気泡の生成速度)を変化させたとき、生成速度が遅くなれば、より多くの界面活性剤分子が泡の表面に集まってくるため、泡がはじける直前の最大泡圧が小さくなり、バブルレートに対する最大泡圧(表面張力)が検出できる。好ましい動的表面張力測定としては、大小二本のプローブを用いて溶液中で気泡を生成させ、二本のプローブの最大泡圧状態での差圧を測定し



[0152]

本発明のインク中における不揮発性成分は、インクの全量の $10\sim70$ 質量%であることがインクの吐出安定性やプリント画質、画像の各種堅牢性や印字後の画像の滲みと印字面のべたつき低減の点で好ましく、 $20\sim60$ 質量%であることがインクの吐出安定性や印字後の画像の滲みの低減の点でさらに好ましい。

ここで、不揮発性成分とは、1気圧のもとでの沸点が150℃以上の液体や固体成分、高分子量成分を意味する。インクジェット記録用インクの不揮発性成分は、染料、高沸点溶媒、必要により添加されるポリマーラテックス、界面活性剤、染料安定化剤、防黴剤、緩衝剤などであり、これら不揮発性成分の多くは、染料安定化剤以外ではインクの分散安定性を低下させ、また印字後にもインクジェット受像紙上に存在するため、受像紙での染料の会合による安定化を阻害し、画像部の各種堅牢性や高湿度条件下での画像の滲みを悪化させる性質を有している。

[0153]

本発明においては高分子量化合物を含有することも可能である。ここで高分子量化合物とは、インク中に含まれている数平均分子量が5000以上のすべての高分子化合物を指す。これらの高分子化合物としては水性媒体中に実質的に溶解する水溶性高分子化合物や、ポリマーラテックス、ポリマーエマルジョンなどの水分散性高分子化合物、さらには補助溶媒として使用する多価アルコールに溶解するアルコール可溶性高分子化合物などが挙げられるが、実質的にインク液中に均一に溶解又は分散するものであれば、いずれも本発明における高分子量化合物に含まれる。

[0154]

水溶性高分子化合物の具体例としては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリプロピレンオキサイドなどのポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、多糖類、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチンなどの天然水溶性高分子、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体などの水性アクリル樹脂、水性アルキッド樹脂、分子内に $-SO_3$ -、-COO-基を有してい実質的に水性媒体中に溶解する水溶性高分子化合物が挙げられる。

また、ポリマーラテックスとしては、スチレンプタジエンラテックス、スチレンーアク リルラテックスやポリウレタンラテックスなどが挙げられる。さらに、ポリマーエマルジョンとしては、アクリルエマルジョンなどが挙げられる。

これらの水溶性高分子化合物は単独でも2種以上併用して用いることもできる。

[0155]

水溶性高分子化合物は、すでに述べたように粘度調整剤として、吐出特性の良好な粘度 領域にインクの粘度を調節するために使用されるが、その添加量が多いとインクの粘度が 高くなってインク液の吐出安定性が低下し、インクが経時したときに沈殿物によってノズ ルがつまり易くなる。

粘度調整剤の高分子化合物の添加量は、添加する化合物の分子量にもよるが(高分子量のものほど添加量は少なくて済む)、インク全量に対して添加量を $0\sim5$ 質量%、好ましくは $0\sim3$ 質量%、より好ましくは $0\sim1$ 質量%である。

本発明では前記した界面活性剤とは別に表面張力調整剤として、ノニオン、カチオンあるいはアニオン界面活性剤が挙げられる。例えばアニオン系界面活性剤としては脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩等を挙げることができ、ノニオン系界面活性剤としては、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルステル、ポリオキシエチレンアルキル

アミン、グリセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシプロピレンプロックコポリマー等を挙げることができる。アセチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤である SURFYNOLS (AirProducts&Chemicals社) も好ましく用いられる。また、N, N-ジメチル-N-アルキルアミンオキシドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、特開昭 <math>59-157, 636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャーNo. <math>308119(1989年)記載の界面活性剤として挙げたものも使うことができる。

[0156]

また本発明では分散剤、分散安定剤として上述のカチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤、消泡剤としてフッソ系、シリコーン系化合物やEDTAに代表されるキレート剤等も必要に応じて使用することができる。

[0157]

[受像材料]

本発明に用いられる受像材料としては、下記で説明する反射型メディアである記録紙及び記録フィルムが挙げられる。

[0158]

記録紙及び記録フィルムにおける支持体はLBKP、NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP等の古紙パルプ等からなり、必要に応じて従来の公知の顔料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等の添加剤を混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等の各種装置で製造されたもの等が使用可能である。支持体としては、これらの支持体の他に合成紙、プラスチックフィルムシートのいずれであってもよく、支持体の厚みは $10\sim250\,\mu$ m、坪量は $10\sim250\,g/m^2$ が望ましい。

支持体にそのまま受像層及びバックコート層を設けて本発明のインクの受像材料としてもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けた後、受像層及びバックコート層を設けて受像材料としてもよい。さらに支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。

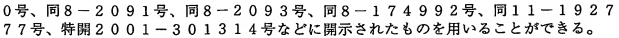
本発明では支持体としては、両面をポリオレフィン(例、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリブテンおよびそれらのコポリマー)やポリエチレンテレフタレートでラミネートした紙およびプラスチックフイルムがより好ましく用いられる。ポリオレフィン中に、白色顔料(例、酸化チタン、酸化亜鉛)または色味付け染料(例、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム)を添加することが好ましい。

[0159]

支持体上に設けられる受像層には、多孔質材料や水性バインダーが含有される。また、受像層には顔料を含むのが好ましく、顔料としては、白色顔料が好ましい。白色顔料としては、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の無機白色顔料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。特に好ましくは、多孔性の白色無機顔料がよく、特に細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が好適である。合成非晶質シリカは、乾式製造法(気相法)によって得られる無水珪酸及び湿式製造法によって得られる含水珪酸のいずれも使用可能である。

[0160]

上記顔料を受像層に含有する記録紙としては、具体的には、特開平10-81064号、同10-119423号、同10-157277号、同10-217601号、同11-348409号、特開2001-138621号、同2000-43401号、同2000-211235号、同2000-309157号、同2001-96897号、同2001-138627号、特開平11-91242号、同8-2087号、同8-209



[0161]

受像層に含有される水性バインダーとしては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、スチレンプタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。これらの水性バインダーは単独または2種以上併用して用いることができる。本発明においては、これらの中でも特にポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコールが顔料に対する付着性、インク受容層の耐剥離性の点で好適である。

[0162]

受像層は、顔料及び水性バインダーの他に媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、耐ガス性 向上剤、界面活性剤、硬膜剤その他の添加剤を含有することができる。

[0163]

受像層中に添加する媒染剤は、不動化されていることが好ましい。そのためには、ポリマー媒染剤が好ましく用いられる。

ポリマー媒染剤については、特開昭48-28325号、同54-74430号、同54-124726号、同55-22766号、同55-142339号、同60-23850号、同60-23851号、同60-23852号、同60-23853号、同60-57836号、同60-60643号、同60-1188334号、同60-122940号、同60-122941号、同60-122942号、同60-235134号、特開平1-161236号の各公報、米国特許2484430号、同2548564号、同3148061号、同3309690号、同4115124号、同4124386号、同4193800号、同4273853号、同4282305号、同4450224号の各明細書に記載がある。特開平1-161236号公報の212~215頁に記載のポリマー媒染剤を含有する受像材料が特に好ましい。同公報記載のポリマー媒染剤を用いると、優れた画質の画像が得られ、かつ画像の耐光性が改善される。

[0164]

耐水化剤は、画像の耐水化に有効であり、これらの耐水化剤としては、特にカチオン樹脂が望ましい。このようなカチオン樹脂としては、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド等が挙げられる。これらのカチオン樹脂の含有量は、インク受容層の全固形分に対して1~15質量%が好ましく、特に3~10質量%であることが好ましい。

[0165]

耐光性向上剤、耐ガス性向上剤としては、フェノール化合物、ヒンダードフェノール化合物、チオエーテル化合物、チオ尿素化合物、チオシアン酸化合物、アミン化合物、ヒンダードアミン化合物、TEMPO化合物、ヒドラジン化合物、ヒドラジド化合物、アミジン化合物、ビニル基含有化合物、エステル化合物、アミド化合物、エーテル化合物、アルコール化合物、スルフィン酸化合物、糖類、水溶性還元性化合物、有機酸、無機酸、ヒドロキシ基含有有機酸、ベンゾトリアゾール化合物、ベンゾフェノン化合物、トリアジン化合物、ヘテロ環化合物、水溶性金属塩、有機金属化合物、金属錯体等があげられる。

これらの具体的な化合物例としては、特開平10-182621号、特開2001-260519号、特開2000-260519号、特公平4-34953号、特公平4-34512号、特開平11-170686号、特開昭60-67190号、特開平7-276808号、特開2000-94829号、特表平8-512258号、特開平11-321090号等に記載のものがあげられる。

[0166]

界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機

ページ: 44/

能する。界面活性剤については、特開昭62-173463号、同62-183457号 の各公報に記載がある。

界面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよい。有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好ましい。有機フルオロ化合物の例には、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ素系化合物(例、フッ素油)および固体状フッ素化合物樹脂(例、四フッ化エチレン樹脂)が含まれる。有機フルオロ化合物については、特公昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-20994号、同62-135826号の各公報に記載がある。

[0167]

硬膜剤としては特開平1-161236号公報の222頁、特開平9-263036号、特開平10-119423号、特開2001-310547号に記載されている材料などを用いることができる。

[0168]

その他の受像層に添加される添加剤としては、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、蛍 光増白剤、防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤等が挙げられる。尚、インク受容層は 1層でも2層でもよい。

[0169]

記録紙及び記録フィルムには、バックコート層を設けることもでき、この層に添加可能 な成分としては、白色顔料、水性バインダー、その他の成分が挙げられる。

バックコート層に含有される白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、珪藻土、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ベーマイト、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。

[0170]

バックコート層に含有される水性バインダーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンプタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。バックコート層に含有されるその他の成分としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、耐水化剤等が挙げられる。

[0171]

インクジェット記録紙及び記録フィルムの構成層(バック層を含む)には、ポリマー微粒子分散物を添加してもよい。ポリマー微粒子分散物は、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。ポリマー微粒子分散物については、特開昭62-245258号、同62-136648号、同62-110066号の各公報に記載がある。ガラス転移温度が低い(40℃以下の)ポリマー微粒子分散物を媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止することができる。また、ガラス転移温度が高いポリマー微粒子分散物をバック層に添加しても、カールを防止できる。

[0172]

〔インクジェット記録〕

本発明におけるインクの記録材料上への打滴体積は0.1pl以上100pl以下が好ましい。打滴体積のより好ましい範囲は0.5pl以上50pl以下であり、特に好ましい範囲は2pl以上50pl以下である。

[0173]

本発明では、インクジェットの記録方式に制限はなく、公知の方式、例えば静電誘引力

を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、及びインクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット)方式等に用いられる。

インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で 多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良す る方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。インクの打滴体積の制御は主にプリ ントヘッドにより行われる。

[0174]

例えばサーマルインクジェット方式の場合、プリントヘッドの構造で打滴体積を制御することが可能である。すなわち、インク室、加熱部、ノズルの大きさを変えることにより、所望のサイズで打滴することができる。またサーマルインクジェット方式であっても、加熱部やノズルの大きさが異なる複数のプリントヘッドを持たせることで、複数サイズの打滴を実現することも可能である。

ピエゾ素子を用いたドロップオンデマンド方式の場合、サーマルインクジェット方式と 同様にプリントヘッドの構造上打滴体積を変えることも可能であるが、後述するようにピ エゾ素子を駆動する駆動信号の波形を制御することにより、同じ構造のプリントヘッドで 複数のサイズの打滴を行うことができる。

[0175]

本発明においてインクを、記録材料へ打滴するときの吐出周波数は1kHz以上が好ましい。

写真のように、高画質の画像を記録するためには、小さいインク滴で鮮鋭度の高い画像を再現するため、打滴密度を600dpi(1インチあたりのドット数)以上とする必要がある。

一方、インクを複数のノズルを有するヘッドで打滴するにあたり、記録紙とヘッドが互いに直交する方向に移動して記録するタイプでは同時に駆動できるヘッドの数は数十から200程度であり、ラインヘッドと呼ばれるヘッドが固定されたタイプでも数百であるという制約がある。これは駆動電力に制約があることや、ヘッドでの発熱が画像に影響を及ぼすため、多数のヘッドノズルを同時に駆動できないためである。このため、打滴密度を上げて記録するには、記録速度が長くなりがちであるが、駆動周波数を高くすることにより、記録速度を上げることが可能である。

[0176]

打滴周波数を制御するには、サーマルインクジェット方式の場合、ヘッドを加熱するヘッド駆動信号の周波数を制御することで可能である。

ピエゾ方式の場合、ピエゾを駆動する信号の周波数を制御することで可能である。

ピエゾヘッドの駆動に関して説明する。プリントすべき画像信号はプリンタ制御部により、打滴サイズ、打滴速度、打滴周波数が決定され、プリントヘッドを駆動する信号が作成される。駆動信号はプリントヘッドに供給される。ピエゾを駆動する信号により打滴サイズ、打滴速度、打滴周波数が制御される。ここで打滴サイズと打滴速度は駆動波形の形状と振幅で決定され、周波数は信号の繰返し周期で決定される。

この打滴周波数を10kHzに設定すると、100マイクロ秒ごとにヘッドは駆動され、400マイクロ秒で1ラインの記録が終了する。記録紙の移動速度を400マイクロ秒に1/600インチすなわち約42ミクロン移動するように設定することにより、1.2秒に1枚の速度でプリントすることができる。

[0177]

本発明のインクジェット用インクを用いる印刷装置の構成、プリンタの構成に関しては、たとえば特開平11-170527号公報に開示されるような様態が好適である。また、インクカートリッジに関しては、たとえば特開平5-229133号公報に開示されるものが好適である。吸引およびその際に印字ヘッド28を覆うキャップ等の構成に関して

は、たとえば特開平7-276671号公報に開示されるものが好適である。また、ヘッド近傍には特開平9-277552号公報に開示されるような気泡を排除するためのフィルターを備えることが好適である。

また、ノズルの表面は特願2001-16738に記載されるような撥水処理を施すことが好適である。用途としては、コンピュータと接続されるプリンタであってもよいし、 写真をプリントすることに特化した装置であってもよい。

[0178]

本発明のインクジェット用インクは、記録材料へ打滴するときの平均打滴速度が2m/sec以上とするのが好ましく、5m/sec以上とするのがより好ましい。

打滴速度を制御するには、ヘッドを駆動する波形の形状と振幅を制御することにより行う。

また複数の駆動波形を使い分けることにより、同じヘッドで複数のサイズの打滴を行うことができる。

[0179]

[インクジェット用途]

本発明のインクジェット用インクは、インクジェット記録以外の用途に使用することもできる。例えば、ディスプレイ画像用材料、室内装飾材料の画像形成材料および屋外装飾材料の画像形成材料などに使用が可能である。

[0180]

ディスプレイ画像用材料としては、ポスター、壁紙、装飾小物(置物や人形など)、商業宣伝用チラシ、包装紙、ラッピング材料、紙袋、ビニール袋、パッケージ材料、看板、交通機関(自動車、バス、電車など)の側面に描画や添付した画像、ロゴ入りの洋服、等各種の物を指す。本発明の染料をディスプレイ画像の形成材料とする場合、その画像とは狭義の画像の他、抽象的なデザイン、文字、幾何学的なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパターンをすべて含む。

[0181]

室内装飾材料としては、壁紙、装飾小物(置物や人形など)、照明器具の部材、家具の部材、床や天井のデザイン部材等各種の物を指す。本発明の染料を画像形成材料とする場合、その画像とは狭義の画像の他、抽象的なデザイン、文字、幾何学的なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパターンをすべて含む。

[0182]

屋外装飾材料としては、壁材、ルーフィング材、看板、ガーデニング材料屋外装飾小物(置物や人形など)、屋外照明器具の部材等各種の物を指す。本発明の染料を画像形成材料とする場合、その画像とは狭義の画像ののみならず、抽象的なデザイン、文字、幾何学的なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパターンをすべて含む。

[0183]

以上のような用途において、パターンが形成されるメディアとしては、紙、繊維、布(不織布も含む)、プラスチック、金属、セラミックス等種々の物を挙げることができる。 染色形態としては、媒染、捺染、もしくは反応性基を導入した反応性染料の形で色素を固 定化することもできる。この中で、好ましくは媒染形態で染色されることが好ましい。

【実施例】

[0184]

以下、本発明を実施例によって説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0185]

下記の成分に超純水(抵抗値 $18M\Omega$ 以上)を加え1リッターとした後、 $30\sim40$ で加熱しながら 1 時間撹拌した。その後、平均孔径 0.25μ mのミクロフィルターで減圧濾過してブラックインク液 Bk-101 を調製した。

[0186]

[ブラックインクBk-101処方]

(固形分)

本発明のブラック染料 (Bk-1)	60g/l
本発明のブラック染料(Bk-2)	15g/l
プロキセル	5 g/l
尿素	2 0 g/l
ベンゾトリアゾール	3 g/l
(液体成分)	
ジエチレングリコールモノプチルエーテル(DGB)	100 g/l
グリセリン(G R)	125 g/l
ジエチレングリコール(DEG)	100 g/l
2-ピロリドン(PRD)	100 g/l
トリエタノールアミン(TEA)	30 g/1
サーフィノールSTG(SW)	10g/l
[0187]	
【化18】	

Bk-1

Bk-2

[0188]

ここで使用したブラック染料(B k -1、B k -2)の酸化電位(E o x)は、染料の 1 mmol/1 水溶液を用いた滴下水銀電極法、サイクリックボルタンメトリー法、ならびに回転リングディスク電極法のいずれの測定法においても、それぞれ 1.2 V (v s S C E) 以上であった。また、B k -1 の λ max は 5 6 5 n m、半値幅は 1 1 6 n m で あった。

[0189]

次に、インク処方を下記表1のように変更した以外は、Bk-101と同じ組成のブラックインク $Bk-102\sim110$ をそれぞれ作製した。

[0190]



【表1】

	染料	インク溶媒			塩基	インクpH
	朱行	DGB	DEG	PRD	4 11,225	1 J J J J J J
Bk-101	Bk-1, 2	100g/i	100g/l	100g/I	TEA 30g/I	9.5
Bk-102	Bk-1, 2	100g/I	100g/i	100g/I	TEA 5g/l	8.1
Bk-103	Bk-1, 2	100g/l	100g/l	30g/l	TEA 30g/I	9.2
Bk-104	Bk-3, 4	100g/l	100g/l	100g/l	TEA 5g/I	8.1
Bk-105	Bk-1, 2	100g/l	100g/I	30g∕I	TEA 5g/I	7.9
Bk-106	Bk-1, 2	150g/l	100g/I	20g/I	TEA 5g/l	8.0
Bk-107	Bk-1, 2	100g/l	100g/l	30g/I	LiOH 2g/l	8.3
Bk-108	Bk-1, 2	150g/l	100g/I	20g/l	LiOH 1g/l	7.7
BK-109	Bk-1, 2	100g/I	100g/l	30g/l	NaOH 2g/l	8.2
Bk-110	Bk-1, 2	150g/l	100g/I	20g/l	NaOH 1g/I	7.6

[0191]

ここで、染料 Bk-3、 4 の酸化電位はいずれも 1.0V (vs SCE) 以下であった。また、染料 Bk-3 の λ max は 5 7 2 n m、半値幅は 1 2 4 n m であった。

【0192】 【化19】

Bk-3

[0193]

これらのインクを希釈することなく水が沸騰する条件下で 6 時間加熱還流処理し、その前後で、光路長 $5~\mu$ mのセルで λ max部の吸光度の変化(染料濃度の低下)を測定した。

また、それぞれのインクをEPSON社製インクジェットプリンタPM-980Cのプラックインクのカートリッジに装填し、そのカートリッジを400080%RHの条件下2週間保存の後に印字テストを行った。このとき、その他のカラーインクはPM-980C



のインクをそのまま用いて、グレーの階段状に濃度が変化した画像パターンを印字させた。

[0194]

受像シートは富士写真フイルム(株)製インクジェットペーパーフォト光沢紙「画彩」 に画像を印刷し、画像品質、およびインクの吐出性と画像堅牢性の評価を行った。

[0195]

(評価実験)

- 1) 吐出安定性については、カートリッジをプリンタにセットし全ノズルからのインクの突出を確認した後、A4 30枚出力し、グレー画像部に関して、以下の基準で評価した。
 - A:印刷開始から終了まで印字の乱れ無し
 - B:印字の乱れのある出力が発生する
 - C:印刷開始から終了まで印字の乱れあり
- 2) ブラック色素の画像保存性については、グレー印字サンプルを用いて、以下の評価を行った。画像保存性の評価は、グレー階段状パターンの濃度を、ステータスAフィルターを搭載したX-rite 310濃度測定機を用いて測定し、Dvis=1.0付近の点を基準点として、そこの濃度変化を測定するすることにより行った。
- (i)光堅牢性は、印字直後のパターンSの濃度(Dvis)Ciを測定した後、アトラス社製ウェザーメーターを用い画像にキセノン光(8万5千ルックス)を14日照射した。その後再びパターンSの濃度Cfを測定し、染料残存率Cf/Ci×100(%)を求め、染料残像率が80%以上の場合をA、70~80%の場合をB、70%未満の場合をCとした。
- (ii)熱堅牢性については、80 \mathbb{C} 70 \mathbb{R} \mathbb{H} の条件下に21 \mathbb{H} 間、試料を保存する前後でのパターンSの濃度を $\mathbb{X}-\mathbf{r}$ i te 310 にて測定し、染料残存率を求めて評価した。染料残像率が90 %以上の場合を \mathbb{A} 、 $80\sim90$ %の場合を \mathbb{B} 、80 %未満の場合を \mathbb{C} とした。
- (iii)オゾン堅牢性については、オゾンガス濃度が5ppmに設定されたボックス内に試料を96時間放置し、オゾンガス下放置前後のパターンSの濃度を $X-rite_31$ 0にて測定し、染料残存率を求めて評価した。

ボックス内のオゾンガス濃度は、APPLICS製オゾンガスモニター(モデル:OZG-EM-01)を用いて設定した。

染料残像率が80%以上の場合をA、70~80%の場合をB、70%未満の場合をCとした。

得られた結果を表2に示す。

[0196]

【表2】

No.	インク濃度低下率	吐出性	光堅牢性	熱堅牢性	O₃堅牢性
Bk-101(比較例)	32%	C	Α	Α	В
Bk-102(比較例)	11%	В	Α	Α	Α
Bk-103(比較例)	23%	С	Α	Α	В
Bk-104(比較例)	14%	В	С	В	С
Bk-105(本発明)	3%	Α	Α	Α	Α
Bk-106(本発明)	1%	Α	Α	Α	Α
Bk-107(本発明)	2%	Α	Α	Α	Α
Bk-108(本発明)	1%以下	Α	Α	Α	Α
Bk-109(本発明)	2%	Α	Α	Α	Α
Bk-110(本発明)	1%以下	Α	Α	Α	Α

[0197]



表 2 に示した結果から、λ max部の吸光度の変化率(インク濃度低下率)が 1 0 %以下であるインク液は、吐出性が高く、すべての性能で比較例に対して勝っていることが分かる。この事実から本発明の効果は明らかである。



【書類名】要約書

【要約】

【課題】画像の耐久性およびインクの吐出性に優れたインクジェット用ブラックインクを 提供する。

【解決手段】 λ maxが 5 0 0 n mから 7 0 0 n mにあり、吸光度 1 . 0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が 1 0 0 n m以上である染料を少なくとも 1 種、水性媒体中に溶解または分散してなるインクジェット用ブラックインクにおいて、該インクを水が沸騰する条件下で 6 時間加熱還流処理し、該還流処理の前後で、光路長 5 μ mのセルを使用して測定した可視域にある λ max部の吸光度の変化率が 1 0 %以下であるインクジェット用ブラックインク。

【選択図】 なし



特願2004-003813

出願人履歴情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月14日 新規登録

住所氏名

神奈川県南足柄市中沼210番地

富士写真フイルム株式会社